(12)

FASCICULE DE BREVET EUROPEEN

- (45) Date de publication et mention de la délivrance du brevet:

 15.09.2004 Bulletin 2004/38
- (21) Numéro de dépôt: 93904129.9
- (22) Date de dépôt: 28.01.1993

- (51) Int Cl.7: **C12N 15/12**, C12N 15/62, C12N 15/81, C12P 21/02, C12N 1/19
 // (C12N1/19, C12R1:85)
- (86) Numéro de dépôt international: PCT/FR1993/000085
- (87) Numéro de publication internationale: WO 1993/015199 (05.08.1993 Gazette 1993/19)
- (54) NOUVEAUX POLYPEPTIDES BIOLOGIQUEMENT ACTIFS, LEUR PREPARATION ET COMPOSITION PHARMACEUTIQUE LES CONTENANT

NEUARTIGE, BIOLOGISCH AKTIVE POLYPEPTIDE, IHRE HERSTELLUNG UND DIESE POLYPEPTIDE ENTHALTENDE PHARMAZEUTISCHE ZUSAMMENSETZUNG

NOVEL BIOLOGICALLY ACTIVE POLYPEPTIDES, PREPARATION THEREOF AND PHARMACEUTICAL COMPOSITION CONTAINING SAID POLYPEPTIDES

- (84) Etats contractants désignés:
 AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU NL PT
 SF
- (30) Priorité: 31.01.1992 FR 9201064
- (43) Date de publication de la demande: 17.11.1994 Bulletin 1994/46
- (60) Demande divisionnaire: 04075986.2 / 1 449 921
- (73) Titulaire: Delta Biotechnology Limited Nottingham NG7 1FD (GB)
- (72) Inventeurs:
 - FLEER, Reinhard
 F-91440 Bures-sur-Yvette (FR)
 - FOURNIER, Alain
 F-92000 Châtenay-Malabry (FR)
 - GUITTON, Jean-Dominique F-75013 Paris (FR)
 - JUNG, Gérard
 F-91310 Montihéry (FR)

- YEH, Patrice F-75005 Paris (FR)
- (74) Mandataire: Bassett, Richard Simon et al Eric Potter Clarkson,
 Park View House,
 58 The Ropewalk
 Nottingham NG1 5DD (GB)
- (56) Documents cités:

EP-A- 0 413 622 WO-A-90/13653 WO-A-89/02922 WO-A-93/00437

 DATABASE WPIL Section Ch, Week 9141, Derwent Publications Ltd., London, GB; Class C, AN 91-300976

Remarques:

Le dossier contient des informations techniques présentées postérieurement au dépôt de la demande et ne figurant pas dans le présent fascicule.

P 0 624 195 B7

Il est rappelé que: Dans un délai de neuf mois à compter de la date de publication de la mention de la délivrance du brevet européen, toute personne peut faire opposition au brevet européen délivré, auprès de l'Office européen des brevets. L'opposition doit être formée par écrit et motivée. Elle n'est réputée formée qu'après paiement de la taxe d'opposition. (Art. 99(1) Convention sur le brevet européen).

Description

[0001] La présente invention concerne de nouveaux polypeptides biologiquement actifs, leur préparation et des compositions pharmaceutiques les contenant.

[0002] Plus particulièrement, la présente invention concerne des polypeptides recombinants essentiellement composés d'une partie active dérivée d'un polypeptide, naturel ou artificiel, ayant une activité thérapeutique, et couplé à une albumine ou à un variant de l'albumine. Il est entendu que l'activité thérapeutique des polypeptides de l'invention peut être soit directe (traitement des maladies), ou indirecte (et par exemple utilisable dans la prévention des maladies, dans la conception des vaccins, dans les techniques de l'imagerie médicale etc...).

[0003] Il est entendu dans ce qui suit que les variants de l'albumine désignent toute protéine à haute demie-vie plasmatique obtenue par modification (mutation, délétion et/ou addition) par les techniques du génie génétique d'un gène codant pour un isomorphe donné de la sérum-albumine humaine, ainsi que toute macromolécule à haute demie-vie plasmatique obtenue par modification <u>in vitro</u> de la protéine codée par de tels gènes. L'albumine étant très polymorphe, de nombreux variants naturels ont été identifiés et répertoriés [Weitkamp L.R. et al., Ann. Hum. Genet. <u>37</u> (1973) 219].

[0004] Le but de la présente invention est d'élaborer des protéines artificielles biologiquement actives et utilisables sur le plan pharmaceutique. En effet, de nombreux polypeptides possédant une ou plusieurs activités thérapeutiques potentielles ne peuvent être exploités pharmaceutiquement. Ceci peut avoir différentes raisons, telles que notamment leur faible stabilité in vivo, leur structure complexe ou fragile, la difficulté de les produire à une échelle industriellement acceptable, etc... De même, certains polypeptides ne donnent pas les résultats attendus in vivo en raison de problèmes d'administration, de conditionnement, de pharmacocinétique etc...

[0005] EP 413 622 divulgue la fusion de CD4 soluble à l'albumine sérique. WO 90/13653 divulgue certains composants particuliers de fusion à l'albumine, pour les objectifs d'une sécrétion améliorée tout particulièrement. WO 89/02922 divulgue la fusion de CD4 soluble à une molécule apparentée du point de vue de sa structure, à savoir sa fusion à une chaîne d'immunoglobulines (Ig).

[0006]...La présente invention permet de remédier à ces inconvénients. La présente invention fournit en effet de nouvelles molécules permettant une exploitation optimale sur le plan thérapeutique des propriétés biologiques de ces polypeptides. La présente invention résulte notamment de la mise en évidence qu'il est possible de coupler génétiquement toute structure active dérivée d'un polypeptide biologiquement actif à une autre structure protéique constituée d'albumine, sans en altérer lesdites propriétés biologiques. Elle résulte également de la mise en évidence par la demanderesse que la sérum-albumine humaine permet de présenter efficacement la structure active à ses sites d'interaction, et qu'elle assure une stabilité plasmatique élevée du polypeptide de l'invention. Les polypeptides de l'invention permettent ainsi de maintenir dans l'organisme une activité biologique donnée pendant un temps prolongé. Ils permettent ainsi de réduire les doses administrées et, dans certains cas, de potentialiser l'effet thérapeutique, par exemple en réduisant les effets secondaires consécutifs à une administration plus importante. Les polypeptides de l'invention permettent de plus de générer et d'utiliser des structures dérivées des polypeptides biologiquement actifs très petites et donc très spécifiques d'un effet recherché. Il est entendu que les peptides ayant une activité biologique présentant un intérêt thérapeutique peuvent également correspondre à des séquences peptidiques non naturelles, isolées par exemple à partir de banques peptidiques aléatoires. Les polypeptides de l'invention possèdent par ailleurs une répartition particulièrement avantageuse dans l'organisme, ce qui modifie leurs propriétés pharmacocinétiques et favorise le développement de leur activité biologique et leur utilisation. En outre, ils présentent également l'avantage d'être faiblement ou non-immunogéniques pour l'organisme dans lequel ils sont utilisés. Finalement, les polypeptides de l'invention peuvent être exprimés (et préférentiellement sécrétés) par des organismes recombinants, à des niveaux permettant leurs exploitation industrielle.

[0007] Un objet de la présente invention concerne donc des polypeptides comportant une partie active dérivée d'un polypeptide ayant une activité thérapeutique, couplée à une albumine ou à un variant de l'albumine.

[0008] Dans un mode de réalisation particulier, les peptides possédant une activité thérapeutique ne sont pas d'origine humaine.

[0009] Plus particulièrement, dans les molécules de l'invention, le polypeptide ayant une activité thérapeutique est un polypeptide d'origine humaine ou un variant moléculaire. Il s'agit de tout ou partie d'une hormone, d'un interféron, d'une interleukine, érythropoiétine, G-CSF, ou l'insuline.

[0010] La partie active des polypeptides de l'invention peut être constituée, par exemple, par le polypeptide ayant une activité thérapeutique entier, ou par une structure dérivée de celui-ci, ou encore par un polypeptide non naturel isolé à partir d'une banque peptidique. Au sens de la présente invention, on entend par structure dérivée tout polypeptide obtenu par modification et conservant une activité thérapeutique. Par modification, on doit entendre toute mutation, substitution, délétion, addition ou modification de nature génétique et/ou chimique. De tels dérivés peuvent être générés dans des buts différents, tels que notamment celui d'augmenter l'affinité de la molécule pour ses sites de fixation, celui d'améliorer ses niveaux de production, celui d'augmenter sa résistances aux protéases, celui d'aug-

menter son efficacité thérapeutique ou encore de réduire ses effets secondaires, ou celui de lui conférer de nouvelles propriétés biologiques. A titre d'exemple, les polypeptides chimères de l'invention possèdent des propriétés pharmacocinétiques et une activité biologique utilisable pour la prévention ou le traitement des maladies.

[0011] Des polypeptides de l'invention particulièrement avantageux sont ceux dans lesquels la partie active présente :

(a) la structure peptidique entière ou,

10

30

(b) une structure dérivée de (a) par modification structurale (mutation, substitution addition et/ou délétion d'un ou plusieurs résidus) et possédant une activité thérapeutique.

[0012] Parmi les structures du type (b), on peut citer plus particulièrement les molécules dans lesquelles certains sites de N- ou O-glycosylation ont été modifiés ou supprimés, les molécules dans lesquelles un ou plusieurs résidus ont été substitués, ou les molécules dans lesquelles tous les résidus cystéine ont été substitués. On peut citer également des molécules obtenues à partir de (a) par délétion de régions n'intervenant pas ou peu dans l'interaction avec les sites de .liaison considérés, ou exprimant une activité indésirable, et des molécules comportant par rapport à (a) des résidus supplémentaires, tels que par exemple une méthionine N-terminale et/ou un signal de sécrétion et/ou un peptide de jonction.

[0013] La partie active des molécules de l'invention peut être couplée soit directement soit par l'intermédiaire d'un peptide artificiel à l'albumine. De plus, elle peut constituer l'extrémité N-terminale comme l'extrémité C-terminale de la molécule. Préférentiellement, dans les molécules de l'invention, la partie active constitue la partie C-terminale de la chimère. Il est également entendu que la partie biologiquement active peut être redondante au sein de la chimère. Une représentation schématique des molécules de l'invention est donnée à la Figure 1.

[0014] Un autre objet de l'invention concerne un procédé de préparation des molécules chimères décrites ci-avant. Plus précisément, ce procédé consiste à faire exprimer par un hôte cellulaire eucaryote ou procaryote une séquence nucléotidique codant pour le polypeptide désiré, puis à récolter le polypeptide produit.

[0015]... Parmi les hôtes eucaryotes utilisables dans le cadre de la présente invention, on peut citer les cellules animales, les levures, ou les champignons. En particulier, s'agissant de levures, on peut citer les levures du genre Saccharomyces, Kluyveromyces, Pichia, Schwanniomyces, ou Hansenula. S'agissant de cellules animales, on peut citer les cellules COS, CHO, C127, etc... Parmi les champignons susceptibles d'être utilisés dans la présente invention, on peut citer plus particulièrement Aspergillus ssp. ou Trichoderma ssp. Comme hôtes procaryotes, on préfère utiliser les bactéries telles que Escherichia coli, ou appartenant aux genres Corynebacterium, Bacillus, ou Streptomyces.

[0016] Les séquences nucléotidiques utilisables dans le cadre de la présente invention peuvent être préparées de différentes manières. Généralement, elles sont obtenues en assemblant en phase de lecture les séquences codant pour chacune des parties fonctionnelles du polypeptide. Celles-ci peuvent être isolées par les techniques de l'homme de l'art, et par exemple directement à partir des ARN messsagers (ARNm) cellulaires, ou par reclonage à partir d'une banque d'ADN complémentaire (ADNc), ou encore il peut s'agir de séquences nucléotidiques totalement synthétiques. Il est entendu de plus que les séquences nucléotidiques peuvent également être ultérieurement modifiées, par exemple par les techniques du génie génétique, pour obtenir des dérivés ou des variants desdites séquences.

[0017] Plus préférentiellement, dans le procédé de l'invention, la séquence nucléotidique fait partie d'une cassette d'expression comprenant une région d'initiation de la transcription (région promoteur) permettant, dans les cellules hôtes, l'expression de la séquence nucléotidique placée sous son contrôle et codant pour les polypeptides de l'invention. Cette région peut provenir de régions promoteurs de gènes fortement exprimés dans la cellule hôte utilisée, l'expression étant constitutive ou régulable. S'agissant de levures, il peut s'agir du promoteur du gène de la phosphoglycérate kinase (PGK), de la glycéraldéhyde-3-phosphate déshydrogénase (GPD), de la lactase (LAC4), des énolases (ENO), des alcools deshydrogénases (ADH), etc... S'agissant de bactéries, il peut s'agir du promoteur des gènes droit ou gauche du bactériophage lambda (P_L, P_R), ou encore des promoteurs des gènes des opérons tryptophane (P_{trp}) ou lactose (P_{lac}). En outre, cette région de contrôle peut être modifiée, par exemple par mutagénèse <u>in vitro</u>, par introduction d'éléments additionnels de contrôle ou de séquences synthétiques, ou par des délétions ou des substitutions des éléments originels de contrôle. La cassette d'expression peut également comprendre une région de terminaison de la transcription fonctionnelle dans l'hôte envisagé, positionnée immédiatement en aval de la séquence nucléotidique codant pour un polypeptide de l'invention.

[0018] Dans un mode préféré, les polypeptides de l'invention résultent de l'expression dans un hôte eucaryote ou procaryote d'une séquence nucléotidique et de la sécrétion du produit d'expression de ladite séquence dans le milieu de culture. Il est en effet particulièrement avantageux de pouvoir obtenir par voie recombinante des molécules directement dans le milieu de culture. Dans ce cas, la séquence nucléotidique codant pour un polypeptide de l'invention est précédée d'une séquence "leader" (ou séquence signal) dirigeant le polypeptide naissant dans les voies de sécrétion de l'hôte utilisé. Cette séquence "leader" peut être la séquence signal naturelle du polypeptide biologiquement actif dans le cas où celui-ci est une protéine naturellement sécrétée, ou celle de la structure stabilisatrice, mais il peut

également s'agir de toute autre séquence "leader" fonctionnelle, ou d'une séquence "leader" artificielle. Le choix de l'une ou l'autre de ces séquences est notamment guidé par l'hôte utilisé. Des exemples de séquences signal fonctionnelles incluent celles des gènes des phéromones sexuelles ou des toxines "killer" de levures.

[0019] En plus de la cassette d'expression, un ou plusieurs marqueurs permettant de sélectionner l'hôte recombiné peuvent être additionnés, tels que par exemple le gène <u>URA</u>3 de la levure <u>S. cerevisiae</u>, ou des gènes conférant la résistance à des antibiotiques comme la généticine (G418) ou à tout autre composé toxique comme certains ions métalliques.

[0020] L'ensemble constitué par la cassette d'expression et par le marqueur de sélection peut être introduit directement dans les cellules hôtes considérées, soit inséré préalablement dans un vecteur autoréplicatif fonctionnel. Dans le premier cas, des séquences homologues à des régions présentes dans le génôme des cellules hôtes sont préférentiellement additionnées à cet ensemble; lesdites séquences étant alors positionnées de chaque côté de la cassette d'expression et du gène de sélection de façon à augmenter la fréquence d'intégration de l'ensemble dans le génôme de l'hôte en ciblant l'intégration des séquences par recombinaison homologue. Dans le cas où la cassette d'expression est insérée dans un système réplicatif, un système de réplication préféré pour les levures du genre Kluyveromyces est dérivé du plasmide pKD1 initialement isolé de K.drosophilarum; un système préféré de réplication pour les levures du genre Saccharomyces est dérivé du plasmide 2μ de S. cerevisiae. De plus, ce plasmide d'expression peut contenir tout ou partie desdits systèmes de réplication, ou peut combiner des éléments dérivés du plasmide pKD1 aussi bien que du plasmide 2μ.

[0021] En outre, les plasmides d'expression peuvent être des vecteurs navettes entre un hôte bactérien tel que Escherichia coli et la cellule hôte choisie. Dans ce cas, une origine de réplication et un marqueur de sélection fonctionnant dans l'hôte bactérien sont requises. Il est également possible de positionner des sites de restriction entourant les séquences bactériennes et uniques sur le vecteur d'expression: ceci permet de supprimer ces séquences par coupure et religature in vitro du vecteur tronqué avant transformation des cellules hôtes, ce qui peut résulter en une augmentation du nombre de copies et en une stabilité accrue des plasmides d'expression dans lesdits hôtes. Par exemple, de tels sites de restriction peuvent correspondre aux séquences telles que 5'-GGCCNNNNNGGCC-3' (Sfil) ou 5'-GCGGCCGC-3' (Notl) dans la mesure où ces sites sont extrêmement rares et généralement absents d'un vecteur d'expression.

[0022] Après construction de tels vecteurs ou cassette d'expression, œux-ci sont introduits dans les cellules hôtes retenues selon les techniques classiques décrites dans la littérature. A cet égard, toute méthode permettant d'introduire un ADN étranger dans une cellule peut être utilisée. Il peut s'agir notamment de transformation, électroporation, conjugaison, ou toute autre technique connue de l'homme de l'art. A titre d'exemple pour les hôtes de type levure, les différentes souches de Kluyveromyces utilisées ont été transformées en traitant les cellules entières en présence d'acétate de lithium et de polyéthylène glycol, selon la technique décrite par lto et al. [J. Bacteriol. 153 (1983) 163]. La technique de transformation décrite par Durrens et al. [Curr. Genet. 18 (1990) 7] utilisant l'éthylène glycol et le diméthylsulfoxyde a également été utilisée. Il est aussi possible de transformer les levures par électroporation, selon la méthode décrite par Karube et al. [FEBS Letters 182 (1985) 90]. Un protocole alternatif est également décrit en détail dans les exemples qui suivent.

[0023] Après sélection des cellules transformées, les cellules exprimant lesdits polypeptides sont inoculées et la récupération desdits polypeptides peut être faite, soit au cours de la croissance cellulaire pour les procédés "en continu", soit en fin de croissance pour les cultures "en lots" ("batch"). Les polypeptides qui font l'objet de la présente invention sont ensuite purifiés à partir du surnageant de culture en vue de leur caractérisation moléculaire, pharmacocinétique et biologique.

[0024] Un système d'expression préféré des polypeptides de l'invention consiste en l'utilisation des levures du genre Kluyveromyces comme cellule hôte, transformées par certains vecteurs dérivés du réplicon extrachromosomique pKD1 initialement isolé chez K. marxianus var. drosophilarum. Ces levures, et en particulier K. lactis et K. fragilis sont généralement capables de répliquer lesdits vecteurs de façon stable et possèdent en outre l'avantage d'être incluses dans la liste des organismes G.R.A.S. ("Generally Recognized As Safe"). Des levures privilégiées sont préférentiellement des souches industrielles du genre Kluyveromyces capables de répliquer de façon stable lesdits plasmides dérivés du plasmide pKD1 et dans lesquels a été inséré un marqueur de sélection ainsi qu'une cassette d'expression permettant la sécrétion à des niveaux élevés des polypeptides de l'invention.

[0025] La présente invention concerne également les séquences nucléotidiques codant pour les polypeptides chimères décrits ci-avant, ainsi que les cellules recombinantes, eucaryotes ou procaryotes, comprenant de telles séquences.

[0026] La présente invention concerne aussi l'application à titre de médicament des polypeptides selon la présente invention. Plus particulièrement, l'invention a pour objet toute composition pharmaceutique comprenant un ou plusieurs polypeptides ou séquences nucléotidiques tels que décrits ci-avant. Les séquences nucléotidiques peuvent en effet être utilisées en thérapie génique.

[0027] La présente invention sera plus complètement décrite à l'aide des exemples qui suivent, qui doivent être

considérés comme illustratifs et non limitatifs.

LISTE DES FIGURES

[0028] Les représentations des plasmides indiquées dans les Figures suivantes ne sont pas traçées à l'échelle et seuls les sites de restriction importants pour la compréhension des clonages réalisés ont été indiqués.

Figure 1: Schématisation des chimères du type SAH-PEPTIDE (A), du ype PEPTTDE-SAH (B) ou PEPTIDE-SAH-PEPTIDE (C). Abréviations utilisées: M/LP, résidu méthionine initiateur de la traduction, éventuellement suivie d'une séquence signal de sécrétion; SAH, albumine mature ou un de ses variants moléculaires; PEP, peptide d'origine naturelle ou artificielle possédant une propriété thérapeutique donnée. La séquence PEP peut être présente plusieurs fois dans les molécules de type A, B ou C. La flèche noire indique l'extrémité N-terminale de la protéine mature.

SEQ ID n° 1: Exemples de séquences nucléotidiques d'un fragment de restriction <u>Hind</u>III codant pour une protéine chimère du type prépro-SAH-PEPTIDE. Les flèches noires indiquent la fin des régions "pré" et "pro" de la SAH. Le site de restriction <u>Mst</u>II est souligné et le codon spécifiant la terminaison de la traduction est en caractères gras.

Figure 3: Carte de restriction du plasmide pYG105 et stratégie générique de construction des plasmides d'expression des protéines chimères de la présente invention. Abréviations utilisées: P, promoteur transcriptionnel; T, terminateur transcriptionnel; IR, séquences répétées inversées du plasmide pKD1; LP, séquence signal de sécrétion; Apr et Kmr désignent respectivement les gènes de résistance à l'ampicilline (E. coli) et au G418 (levures).

Figure 4.: Exemples de séquences nucléotidiques de fragments de restriction Mstl1-HindIII dénvés du facteur von Willebrand. Représentation de la structure des fragments Mstl1-HindIII des plasmides pYG1248 (panneau A), pYG1214 (panneau B), pYG1206 [panneau C, dans cette chimère particulière le résidu Leu694 du vWF est également le demier résidu (Leu585) de la SAH] et pYG1223 (panneau D); la numérotation des acides aminés correspond à la numérotation du vWF mature d'après Titani et al. [Biochemistry 25 (1986) 3171-3184]. Les sites de restriction Mstl1 et HindIII sont soulignés et le codon de terminaison de la traduction est en caractères gras. SEQ ID n° 2: séquence nucléotidique du fragment de restriction Mstl1-HindIII du plasmide pYG1248. La numérotation des acides aminés (colonne de droite) correspond à la protéine chimère SAH-vWF470->713 mature (829 résidus). Les résidus Thr470, Leu494, Asp498, Pro502, Tyr508, Leu694, Pro704, et Pro708 du vWF mature sont soulignés.

Figure 5: Caractérisation du matériel sécrété après 4 jours de culture (erlenmeyers) de la souche CBS 293.91 transformée par les plasmides pYG1248 (plasmide d'expression d'une chimère du type SAH-vWF Thr470->Val713) et pKan707 (plasmide contrôle). Dans cette expérience les résultats des panneaux A, B, et C ont été migrés sur le même gel (SDS-PAGE 8,5 %) puis traités séparemment.

A, coloration au bleu de coomassie; standard de poids moléculaire (piste 2); surnageant équivalent à 50 μl de la culture transformée par les plasmides pKan707 en milieu YPL (piste 1), ou pYG1248 en milieu YPD (piste 3) ou YPL (piste 4).

B, caractérisation immunologique du matériel sécrété après utilisation d'anticorps de souris dirigés contre le WF humain: même légende qu'en A à l'exception que des standards biotinilés de poids moléculaire ont été utilisés

C, caractérisation immunologique du matériel sécrété après utilisation d'anticorps de lapin dirigés contre l'albumine humaine: surnageant équivalent à 50 µl de la culture transformée par les plasmides pKan707 en milieu YPL (piste 1), ou pYG1248 en milieu YPD (piste 2) ou YPL (piste 3).

Figure 6 : Cinétique de sécrétion d'une chimère de l'invention par la souche CBS 293.91 transformée par le plasmide pYG1206 (SAH-vWF Leu694-Pro708).

A, coloration au bleu de coomassie ; standard de poids moléculaire (piste 1) ; sumageant équivalent à 2,5 μl d'une culture "Fed Batch" en milieu YPD après 24h. (piste 2), 40h. (piste 3) ou 46h. (piste 4) de croissance. B, caractérisation immunologique du matériel sécrété après utilisation d'anticorps de souris dirigés contre le vWF humain : même légende qu'en A à l'exception que des standards biotinilés de poids moléculaire ont été utilisés.

20

10

15

35

30

40

50

45

Figure 7: Caractérisation du matériel sécrété par K. lactis transformé par les plasmides pKan707 (plasmide contrôle, piste 2), pYG1206 (piste 3), pYG1214 (piste 4) et pYG1223 (piste 5); standard de poids moléculaire (piste 1). Les dépôts correspondent à 50 µl de surnageant d'une culture stationnaire après croissance en milieu YPD, migration dans un gel à 8.5 % d'acrylamide et coloration au bleu de coomassie.

5

SEQ ID n° 3: Séquence nucléotidique du fragment de restriction MstII-HindIII du plasmide pYG1341 (SAH-UK1->135). La limite du domaine EGF-like (UK1->46) présent dans le fragment de restriction MstII-HindIII du plasmide pYG1340 est indiquée. La numérotation des acides aminés correspond à la protéine chimère SAH-UK1->135 mature (720 résidus).

10

Figure 9 : Sécrétion des chimères SAH-UK1-46 et SAH-UK1-135 par la souche CBS 293.91 respectivement transformée par les plasmides pYG1343 (SAH-UK1-46) et pYG1345 (SAH-UK1-135), après 4 jours de croissance (milieu YPL+G418). Les dépôts (équivalents à 50 μl de culture) sont migrés en gel PAGE-SDS à 8,5 % et colorés au bleu de coomassie: surnageant d'un clone transformé par les plasmides pKan707 (piste 1), pYG1343 (piste 3) ou pYG1345 (piste 4) ; standard de poids moléculaire (piste 2).

15

SEQ ID n° 4: Séquence nucléotidique du fragment de restriction MstII-HindIII du plasmide pYG1259 (SAH-G. CSF). La limite de la partie G-CSF (174 résidus) est indiquée. Les sites de restriction Apal et Sst (SstI) sont soulignés. La numérotation des acides aminés correspond à la protéine chimère SAH-G.CSF mature (759 résidus).

20

SEQ ID n° 5 : Séquence nucléotidique du fragment de restriction HindIII du plasmide pYG1301 (chimère G. CSF-Gly₄-SAH). Les flèches noires indiquent la fin des régions "pré" et "pro" de la SAH. Les sites de restriction Apal, Sstl (Sacl) et Mstll sont soulignés. Les domaines G.CSF (174 résidus) et SAH (585 résidus) sont séparés par le linker synthétique GGGG. La numérotation des acides aminés correspond à la protéine chimère G. CSF-Gly4-SAH mature (763 résidus). La séquence nucléotidique comprise entre le codon de terminaison de la traduction et le site HindIII provient de l'ADN complémentaire (cDNA) de la SAH tel que décrit dans la demande de brevet EP 361 991.

25

Figure 12: Caractérisation du matériel sécrété après 4 jours de culture (erlenmeyers) de la souche CBS 293.91 transformée par les plasmides pYG1266 (plasmide d'expression d'une chimère du type SAH-G.CSF) et pKan707 (plasmide contrôle). Dans cette expérience les résultats des panneaux A, B, et C ont été migrés sur le même gel (SDS-PAGE 8,5 %) puis traités séparemment.

35

30

A, coloration au bleu de coomassie; standard de poids moléculaire (piste 2); surnageant équivalent à 100 µl de la culture transformée par les plasmides pKan707 en milieu YPL (piste 1), ou pYG1266 en milieu YPD (piste 3) ou YPL (piste 4).

B, caractérisation immunologique du matériel sécrété après utilisation d'anticorps primaires dirigés contre le G-CSF humain : même légende qu'en A.

40

C, caractérisation immunologique du matériel sécrété après utilisation d'anticorps primaires dirigés contre l'albumine humaine : même légende qu'en A.

Figure 13: Caractérisation du matériel sécrété après 4 jours de culture (erlenmeyers en milieu YPD) de la souche CBS 293.91 transformée par les plasmides pYG1267 (chimère SAH-G.CSF), pYG1303 (chimère G. CSF-Gly₄-SAH) et pYG1352 (chimère SAH-Gly₄-G.CSF) après migration sur gel SDS-PAGE 8,5 %.

45

A, coloration au bleu de coomassie ; surnageant équivalent à 100 µl de la culture transformée par les plasmides pYG1303 (piste 1), pYG1267 (piste 2) ou pYG1352 (piste 3); standard de poids moléculaire (piste 4).

B, caractérisation immunologique du matériel sécrété après utilisation d'anticorps primaires dirigés contre le G-CSF humain : même légende qu'en A.

50

SEQ ID n° 6: Séquence nucléotidique du fragment de restriction Mstll-HindIII du plasmide pYG1382 (SAH-Fv'). Les domaines VH (124 résidus) et VL (107 résidus) du fragment Fv' sont séparés par le linker synthétique (GGGGS)_{x3}. La numérotation des acides aminés correspond à la protéine chimère SAH-Fv' mature (831 résidus).

55

Figure 15 : Sécrétion de la chimère SAH-Fv' par la souche CBS 293.91 transformée par le plasmide pYG1383 (LAC4) après 4 jours de croissance en erlenmeyers à 28°C en milieu YPD (piste 2), ou YPL (piste 3) ; standard

de poids moléculaire (piste 1). Les dépôts, équivalents à 200 µl de culture (précipitation à l'éthanol), sont migrés en gel PAGE-SDS (8,5 %).

A, : coloration du gel au bleu de coomassie.

B, : caractérisation immunologique du matériel sécrété après utilisation d'anticorps primaires dirigés contre la SAH.

Figure 16: Dosage de l'activité antagoniste <u>in vitro</u> de l'agglutination des plaquettes humaines fixées au formaldéhyde: CI50 des hybrides SAH-vWF694-708, [SAH-vWF470-713 C471G, C474G] et [SAH-vWF470-704 C471G, C474G] relativement à l'étalon RG12986. La détermination de l'inhibition dose-dépendante de l'agglutination plaquettaire est réalisée selon la méthode décrite par C. Prior et al. [Bio/Technology (1992) <u>10</u> 66] en utilisant un agrégamètre enregistrant les variations de la transmission optique sous agitation à 37°C en présence de vWF humain, de botrocétine (8,2 mg/ml) et du produit à tester à différentes dilutions. La concentration du produit qui permet d'inhiber de moitié l'agglutination contrôle (en l'absence de produit) est alors déterminée (CI50).

Figure 17 : Activité sur la prolifération cellulaire <u>in vitro</u> de la lignée murine NFS60. La radioactivité (³H-thymidine) incorporée dans les noyaux cellulaires après 6 heures d'incubation est représentée en ordonnée (cpm) ; la quantité de produit indiquée en abscisse est exprimée en molarité (unités arbitraires).

Figure 18: Activité sur la granulopoièse <u>in vivo</u> chez le rat. Le nombre de neutrophiles (moyenne de 7 animaux) est indiquée en ordonnée en fonction du temps. Les produits testés sont la chimère SAH-G.CSF (pYG1266, 4 ou 40 mg/rat/jour), le G-CSF référence (10 mg/rat/jour), la SAH recombinante purifiée à partir de sumageant de Kluyveromyces lactis (SAH, 30 mg/rat/jour, cf. EP 361 991), ou du sérum physiologique.

EXEMPLES

5

10

15

20

25

30

TECHNIQUES GENERALES DE CLONAGE

[0029] Les méthodes classiquement utilisées en biologie moléculaire telles que les extractions préparatives d'ADN plasmidique, la centrifugation d'ADN plasmidique en gradient de chlorure de césium, l'électrophorèse sur gels d'agarose ou d'acrylamide, la purification de fragments d'ADN par électroélution, les extraction de protéines au phénol ou au phénol-chloroforme, la précipitation d'ADN en milieu salin par de l'éthanol ou de l'isopropanol, la transformation dans Escherichia coli etc ... sont bien connues de l'homme de métier et sont abondament décrites dans la littérature [Maniatis T. et al., "Molecular Cloning, a Laboratory Manual", Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, N. Y., 1982; Ausubel F.M. et al. (eds), "Current Protocols in Molecular Biology", John Wiley & Sons, New York, 1987].

[0030] Les enzymes de restriction ont été fournies par New England Biolabs (Biolabs), Bethesda Research Laboratories (BRL) ou Amersham et sont utilisées selon les recommandations des fournisseurs.

[0031] Les plasmides de type pBR322, pUC et les phages de la série M13 sont d'origine commerciale (Bethesda Research Laboratories).

[0032] Pour les ligatures, les fragments d'ADN sont séparés selon leur taille par électrophorèse en gels d'agarose ou d'acrylamide, extraits au phénol ou par un mélange phénol/chloroforme, précipités à l'éthanol puis incubés en présence de l'ADN ligase du phage T4 (Biolabs) selon les recommandations du fournisseur.

[0033] Le remplissage des extrémités 5' proéminentes est effectué par le fragment de Klenow de l'ADN Polymérase I d'<u>E. coli</u> (Biolabs) selon les spécifications du fournisseur. La destruction des extrémités 3' proéminentes est effectuée en présence de l'ADN Polymérase du phage T4 (Biolabs) utilisée selon les recommandations du fabricant. La destruction des extrémités 5' proéminentes est effectuée par un traitement ménagé par la nucléase S1.

[0034] La mutagénèse dirigée <u>in vitro</u> par oligodéoxynucléotides synthétiques est effectuée selon la méthode développée par Taylor et al. [Nucleic Acids Res. <u>13</u> (1985) 8749-8764] en utilisant le kit distribué par Amersham.

[0035] L'amplification enzymatique de fragments d'ADN par la technique dite de PCR [Polymérase-catalyzed Chain Reaction, Saiki R.K. et al., Science 230 (1985) 1350-1354; Mullis K.B. et Faloona F.A., Meth. Enzym. 155 (1987) 335-350] est effectuée en utilisant un "DNA thermal cycler" (Perkin Elmer Cetus) selon les spécifications du fabricant. [0036] La vérification des séquences nucléotidiques est effectuée par la méthode développée par Sanger et al. [Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 74 (1977) 5463-5467] en utilisant le kit distribué par Amersham.

[0037] Les transformations de <u>K. lactis</u> avec l'ADN des plasmides d'expression des protéines de la présente invention sont effectuées par toute technique connue de l'homme de l'art, et dont un exemple est donné dans le texte.

[0038] Sauf indication contraire, les souches bactériennes utilisées sont <u>E. coli</u> MC1060 (<u>lacIPOZYA, X74, galU, galK, strA¹)</u>, ou <u>E. coli</u> TG1 (<u>lac, proA,B, supE, thi, hsdD5 / FtraD36, proA+B+, lacIq, lacZ, M15).</u>

[0039] Les souches de levures utilisées appartiennent aux levures bourgeonnantes et plus particulièrement aux

levures du genre Kluyveromyces. Les souche K. lactis MW98-8C (a, uraA, arg, lys, K+, pKD1°) et K. lactis CBS 293.91 ont été particulièrement utilisées; un échantillon de la souche MW98-8C a été déposé le 16 Septembre 1988 au Centraalbureau voor Schimmelkulturen (CBS) à Baam (Pays Bas) où il a été enregistre sous le numéro CBS 579.88.

[0040] Une souche bactérienne (<u>E. coli</u>) transformée avec le plasmide pET-8c52K a été déposée le 17 Avril 1990 auprès de l'American Type Culture Collection sous le numéro ATCC 68306.

[0041] Les souches de levures transformées par les plasmides d'expression codant pour les protéines de la présente invention sont cultivées en erlenmeyers ou en fermenteurs pilotes de 21 (SETRIC, France) à 28°C en milieu riche (YPD: 1% yeast extract, 2% Bactopeptone, 2% glucose; ou YPL: 1% yeast extract, 2% Bactopeptone, 2% lactose) sous agitation constante.

EXEMPLE 1: COUPLAGE EN C-TERMINAL DE LA SAH

10

25

[0042] Le plasmide pYG404 est décrit dans la demande de brevet EP 361 991. Ce plasmide comporte un fragment de restriction HindIII codant pour le gène de la prépro-SAH précédé des 21 nucléotides naturellement présents immédiatement en amont de l'ATG initiateur de traduction du gène PGK de S. cerevisiae. La séquence nucléotidique de ce fragment de restriction est incluse dans la séquence ID n° 2. Le site MstII localisé dans la séquence codante, à trois résidus du codon spécifiant la fin de traduction est particulièrement utile comme site de clonage d'un peptide biologiquement actif que l'on désire coupler en phase traductionnelle en C-terminal de la SAH. Dans un mode de réalisation particulier, il est utile d'utiliser des peptides dont la séquence est codée par un fragment de restriction MstII-HindIII du type: 5'-CCTTAGGCTTA [3xN]p TAAGCTT-3', la séquence codant le peptide (p résidus) biologiquement actif est [3xN]p). La ligature de ce fragment avec le fragment de restriction HindIII-MstII correspondant à la totalité du gène codant pour la SAH à l'exception des trois acides aminés les plus C-terminaux (résidus leucine-glycine-leucine) génère un fragment de restriction HindIII comportant un gène hybride codant pour une protéine chimère du type SAH-PEPTIDE (Figure 1, panneau A), immédiatement précédée de la région d'exportation "prépro" de la SAH. Dans un autre mode de réalisation, le peptide biologiquement actif peut être présent plus d'une fois dans la chimère.

EXEMPLE 2: COUPLAGE EN N-TERMINAL DE LA SAH

[0043] Dans un mode réalisation particulier, les techniques combinées de mutagénèse dirigée et d'amplification PCR permettent de construire des gènes hybrides codant pour une protéine chimère résultant du couplage traductionnel entre un peptide signal (et par exemple la région prépro de la SAH), une séquence incluant le peptide biologiquement actif et la forme mature de la SAH ou un de ses variants moléculaires. Ces gènes hybrides sont préférentiellement bordés en 5' de l'ATG initiateur de traduction et en 3' du codon de fin de traduction par des sites de restriction HindIII et codent pour des protéines chimères du type PEPTIDE-SAH (Figure 1, panneau B). Dans un mode réalisation encore plus particulier, le peptide biologiquement actif peut être présent plus d'une fois dans la chimère.

EXEMPLE 3: COUPLAGE EN N-ET C-TERMINAL DE LA SAH

[0044] Les techniques combinées de mutagénèse dirigée et d'amplification PCR décrites dans les exemples 1 et 2 permettent de construire des gènes hybrides codant pour une protéine chimère résultant du couplage traductionnel entre la forme mature de la SAH, ou un de ses variants moléculaires, et un peptide biologiquement actif couplé aux extrémités N- et C-terminales de la SAH. Ces gènes hybrides sont préférentiellement bordés en 5' de l'ATG initiateur de traduction et en 3' du codon de fin de traduction par des sites de restriction HindIII et codent pour des protéines chimères du type PEPTIDE-SAH-PEPTIDE (Figure 1, panneau C), immédiatement précédées de la région d'exportation "prépro" de la SAH. Dans un mode réalisation encore plus particulier, le peptide biologiquement actif peut être présent plus d'une fois dans la chimère.

EXEMPLE 4: PLASMIDES D'EXPRESSION

[0045] Les protéines chimères des exemples précédents peuvent être exprimées dans les levures à partir de promoteurs fonctionnels, régulables ou constitutifs, tels que, par exemple, ceux présents dans les plasmides pYG105 (promoteur LAC4 de Kluyveromyces lactis), pYG106 (promoteur PHO5 de S.cerevisiae), ou des promoteur hybrides tels que ceux décrits dans la demande de brevet EP 361 991. Les plasmides pYG105 et pYG106 sont ici particulièrement utiles car ils permettent l'expression des gènes codés par les fragments de restriction HindIII tel que décrits dans les exemples précédents et clonés dans le site HindIII et dans l'orientation productive (définie comme l'orientation qui place la région "prépro" de l'albumine de façon proximale par rapport au promoteur de transcription), à partir de promoteurs fonctionnels chez K.lactis, régulables (pYG105) ou constitutifs (pYG106). Le plasmide pYG105 correspond au plasmide pKan707 décrit dans la demande de brevet EP

361 991 dans lequel le site de restriction HindIII unique et localisé dans le gène de résistance à la généticine (G418) a été détruit par mutagénèse dirigée tout en conservant une protéine inchangée (oligodeoxynucleotide 5'-GAAATGCA-TAAGCTCTTGCCATTCTCACCG-3'). Le fragment Sall-Sacl codant pour le gène URA3 du plasmide muté a été ensuite remplacé par un fragment de restriction Sall-Sacl comportant une cassette d'expression constituée du promoteur LAC4 de K. lactis (sous la forme d'un fragment Sall-HindIII) et du terminateur du gène PGK de S. cerevisiae (sous la forme d'un fragment HindIII-Sacl). Le plasmide pYG105 est mitotiquement très stable chez les levures Kluyveromyces et une carte de restriction en est donnée à la Figure 3. Les plasmides pYG105 et pYG106 ne diffèrent entre eux que par la nature du promoteur de transcription encodé par le fragment Sall-HindIII.

10 EXEMPLE 5: TRANSFORMATION DES LEVURES

[0046] La transformation des levures appartenant au genre Kluyveromyces, et en particulier les souches MW98-8C et CBS 293.91 de K. lactis, s'effectue par exemple par la technique de traitement des cellules entières par de l'acétate de lithium [Ito H. et al., J. Bacteriol. 153 (1983) 163-168], adaptée comme suit. La croissance des cellules se fait à 28°C dans 50 ml de milieu YPD, avec agitation et jusqu'à une densité optique à 600 nm (DO₆₀₀) comprise entre 0,6 et 0,8; les cellules sont récoltées par centrifugation à faible vitesse, lavées dans une solution stérile de TE (10 mM Tris HCl pH 7,4; 1 mM EDTA), resuspendues dans 3-4 ml d'acétate lithium (0,1 M dans du TE) pour obtenir une densité cellulaire d'environ 2 x 10⁸ cellules/ml, puis incubées à 30°C pendant 1 heure sous agitation modérée. Des aliquotes de 0,1 ml de la suspension résultante de cellules compétentes sont incubés à 30°C pendant 1 heure en présence d'ADN et à une concentration finale de 35% de polyéthylène glycol (PEG₄₀₀₀, Sigma). Après un choc thermique de 5 minutes à 42°C, les cellules sont lavées 2 fois, resuspendues dans 0,2 ml d'eau stérile et incubées 16 heures à 28°C dans 2 ml de milieu YPD pour permettre l'expression phénotypique du gène de résistance au G418 exprimé sous contrôle du promoteur P_{k1} (cf. EP 361 991); 200 μl de la suspension cellulaire sont ensuite étalés sur boites YPD sélectives (G418, 200 μg/ml). Les boites sont mises à incuber à 28°C et les transformants apparaissent après 2 à 3 jours de croissance cellulaire.

EXEMPLE 6: SECRETION DES CHIMERES

[0047] Après sélection sur milieu riche supplémenté en G418 les clones recombinants sont testés pour leur capacité à sécréter la forme mature des protéines chimères. Quelques clones correspondant à la souche CBS 293.91 ou MW98-8C transformée par les plasmides d'expression des chimères entre la SAH et la partie biologiquement active sont mis à incuber en milieu YPD ou YPL à 28°C. Les surnageants cellulaires sont récupérés par centrifugation quand les cellules atteignent la phase stationnaire de croissance, éventuellement concentrés 10 fois par précipitation pendant 30 minutes à -20°C dans une concentration finale de 60% d'éthanol, puis testés après électrophorèse en gel SDS-PAGE à 8.5%, soit directement par coloration du gel par du bleu de coomassie, soit après immunoblot en utilisant des anticorps primaires dirigés contre la partie biologiquement active ou un sérum polyclonal de lapin dirigé contre la SAH. Lors des expériences de détection immunologique, le filtre de nitrocellulose est d'abord incubé en présence des anticorps primaires spécifiques, lavé plusieurs fois, incubé en présence d'anticorps de chèvre dirigés contre les anticorps primaires, puis incubé en présence d'un complexe avidine-péroxydase en utilisant le "kit ABC" distribué par Vectastain (Biosys S.A., Compiègne, France). La réaction immunologique est ensuite révélée par addition de diamino-3,3' benzidine tetrachlorydrate (Prolabo) en présence d'eau oxygénée, selon les recommandations du fabricant.

EXEMPLE 7: CHIMERES DERIVEES DU FACTEUR VON WILLEBRAND

E.7.1. Fragments antagonistes de la fixation du v₩F aux plaquettes.

E.7.1.1. Résidus Thr470-Val713 du vWF.

[0048] Le plasmide pET-8c52K comporte un fragment du cDNA du vWF codant pour les résidus 445 à 733 du vWF humain et inclus donc plusieurs déterminants cruciaux de l'interaction entre le vWF et les plaquettes d'une part, et certains éléments de la membrane basale et du tissu sous-endothelial d'autre part, et notamment les peptides G10 et D5 antagonistes de l'interaction entre vWF et GP1b [Mori H. et al., J. Biol. Chem. 263 (1988) 17901-17904]. Cette séquence peptidique est identique à la séquence correspondante décrite par Titani et al. [Biochemistry 25 (1986) 3171-3184]. L'amplification de ces déterminants génétiques peut être réalisée à partir du plasmide pET-8c52K, par exemple par la technique d'amplification PCR, en utilisant comme amorce des oligodéoxynucléotides codant pour des résidus contigus localisés de part et d'autres de la séquence à amplifier. Les fragments amplifiés sont ensuite clonés dans des vecteurs du type M13 en vue de leur vérification par séquençage en utilisant soit les amorces universelles situées de part et d'autre du multisite de clonage, soit des oligodéoxynucléotides spécifiques de la région amplifiée du

gène du vWF dont la séquence de plusieurs isomorphes est connue [Sadler J.E. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. 82 (1985) 6394-6398; Verweij C.L. et al., EMBO J. 5 (1986) 1839-1847; Shelton-Inloes B.B. et al., Biochemistry 25 (1986) 3164-3171; Bonthron D. et al., Nucleic Acids Res. 17 (1986) 7125-7127]. Ainsi, l'amplification PCR du plasmide pET-8c52K avec les oligodéoxynucléotides 5'-CCCGGGATCCCTTAGGCTTAACCTGTGAAGCCTGC-3' (Sq1969, le site Mstll est souligné) et 5'-CCCGGGATCCAAGCTTAGACTTGTGCCATGTCG-3' (Sq2029, le site Hindlll est souligné) génère un fragment de restriction Mstll-Hindlll incluant les résidus Thr470 à Val713 du vWF (SEQ ID n° 2). La ligature de ce fragment avec le fragment de restriction Hindlll-Mstll correspondant à la totalité du gène codant pour la SAH à l'exception des trois acides aminés les plus C-terminaux (cf. SEQ ID n° 1) génère un fragment de restriction Hindlll comportant un gène hybride codant pour une protéine chimère du type SAH-PEPTIDE (Figure 1, panneau A), immédiatement précédée de la région d'exportation "prépro" de la SAH. Ce fragment de restriction est cloné dans l'orientation productive et dans le site Hindlll du plasmide pYG105, ce qui génère le plasmide d'expression pYG1248 (SAH-vWF470-713).

E.7.1.2. Variants moléculaires.

30

[0049] Dans un autre mode de réalisation, le site de liaison du vWF est un peptide incluant les résidus Thr470 à Asp498 du vWF mature. Cette séquence inclus le peptide G10 (Cys474-Pro488) décrit par Mori et al. [J. Biol. Chem. 263 (1988) 17901-17904] et capable d'antagoniser l'interaction du vWF humain à la GP1b des plaquettes humaines. La séquence correspondant au peptide G10 est d'abord incluse dans un fragment de restriction Mstll-Hind III (Figure 4, panneau B), par exemple par amplification PCR du plasmide pET-8c52K avec les oligodéoxynucléotides Sq1969 et 5'-CCCGGGATCCAAGCTTAGTCCTCCACATACAG-3' (Sq1970, le site Hind III est souligné), ce qui génère un fragment de restriction Mstll-Hind III incluant le peptide G10, et dont la séquence est: 5'-CCTTAGGCTTAACCTGTGAA-GCCTGCCAGGAGCCCGGGAGGCCTGGTGGTGCCTCCCACAGATGCCCCGGTGAGCCCCAC-

CACTCTGTATGTGGAGGACTAAGCTT-3' (la séquence codant pour le peptide G10 est en caractères gras). La ligature de ce fragment avec le fragment de restriction HindIII-MstII correspondant à la totalité du gène codant pour la SAH à l'exception des trois acides aminés les plus C-terminaux (cf. SEQ ID n° 1) génère un fragment de restriction HindIII comportant un gène hybride codant pour une protéine chimère du type SAH-PEPTIDE (Figure 1, panneau A), immédiatement précédée de la région d'exportation "prépro" de la SAH. Ce fragment de restriction est cloné dans l'orientation productive dans le site HindIII du plasmide pYG105, ce qui génère le plasmide d'expression pYG1214.

[0051] Des variants utiles du plasmide pET-8c52K sont délétés par mutagénèse dirigée entre les peptides G10 et D5, par exemple des sites de fixation au collagène, et/ou à l'héparine, et/ou à la botrocétine, et/ou aux sulfatides et/ou à la ristocétine. Un exemple est le plasmide pMMB9 délété par mutagénèse dirigée entre les résidus Cys509 et lle662. L'amplification PCR de ce plasmide avec les oligodéoxynucléotides Sq1969 et Sq2029 génère un fragment de restriction Mstll-Hindlll (Figure 4, panneau D) incluant les résidus Thr470 à Tyr508 et Arg663 à Val713 et en particulier les peptides G10 et D5 du vWF et délété en particulier de son site de fixation au collagène localisé entre les résidus Glu542 et Met622 [Roth GJ. et al. Biochemistry 25 (1986) 8357-8361]. La ligature de ce fragment avec le fragment de restriction Hindlll-Mstll correspondant à la totalité du gène codant pour la SAH à l'exception des trois acides aminés les plus C-terminaux (cf. SEQ ID n° 1) génère un fragment de restriction Hindlll comportant un gène hybride codant pour une protéine chimère du type SAH-PEPTIDE (Figure 1, panneau A), immédiatement précédée de la région d'exportation "prépro" de la SAH. Ce fragment de restriction est cloné dans l'orientation productive dans le site Hindlll du plasmide pYG105, ce qui génère le plasmide d'expression pYG1223.

[0052] Dans d'autres modes de réalisation, l'utilisation des techniques combinées de mutagénèse dirigée et d'amplification PCR permet de générer à volonté des variants du fragment de restriction Mstll-Hindll du panneau A de la Figure 4 mais délétés d'un ou plusieurs sites de fixation aux sulfatides et/ou à la botrocétine et/ou à l'héparine et/ou au collagène, et/ou substitué par tout résidu impliqué dans l'émergence de pathologies de type IIB associée au vWF.
[0053] Dans d'autres variants utiles du plasmide pET-8c52K des mutations sont introduites, par exemple par mutagénèse dirigée, pour remplacer ou supprimer tout ou partie de l'ensemble des cystéines présentes aux positions 471,

474, 509 et 695 du vWF humain. Des exemples particuliers sont les plasmides p5E et p7E dans lesquels les cystéines présentes aux positions 471 et 474 d'une part et aux positions 471, 474, 509 et 695 d'autre part ont été respectivement remplacés par des résidus glycine. L'amplification PCR de ces plasmides avec les oligodéoxynucléotides Sq2149 (5'-CCCGGGATCCCTTAGGCTTAACCGGTGAAGCCGGC-3', le site MstII est souligné) et Sq2029 permet de générer des fragments de restriction MstII-HindIII incluant les résidus Thr470 à Val713 du vWF naturel à l'exception qu'au moins les résidus cystéine aux positions 471 et 474 ont été mutés en des résidus glycine. La ligature de ces fragments avec le fragment de restriction HindIII-MstII correspondant à la totalité du gène codant pour la SAH à l'exception des trois acides aminés les plus C-terminaux (cf. SEQ ID n° 1) génère un fragment de restriction HindIII comportant un gène hybride codant pour une protéine chimère du type SAH-PEPTIDE (Figure 1, panneau A), immédiatement précédée de la région d'exportation "prépro" de la SAH. Ces fragments de restriction sont clonés dans l'orientation productive dans le site HindIII du plasmide pYG105, ce qui génère les plasmides d'expression pYG1283 (chimère SAH-vWF470-713, C471G, C474G) et pYG1279 (chimère SAH-vWF470-713, C471G, C509G, C695G).

[0054] D'autres mutations particulièrement utiles concernent au moins un résidu impliqué dans des pathologies de type IIB associées au vWF (augmentation de l'affinité intrinsèque du vWF pour la GP1b), comme les résidus Arg543, Arg545, Trp550, Val551, Val553, Pro574 ou Arg578 par exemple. Les techniques de recombinaison génétique in vitro permettent également d'introduire à volonté un ou des résidus supplémentaires dans la séquence du vWF et par exemple une méthionine sumuméraire entre les positions Asp539 et Glu542.

E.7.2. Fragments antagonistes de la fixation du vWF au sous endothélium.

15

20

[0055] Dans un mode de réalisation particulier, les sites de liaison du vWF aux composants du tissu sous-endothélial, et par exemple du collagène, sont générés par amplication PCR du plasmide pET-8c52K, par exemple avec les oligodéoxynucléotides Sq2258 (5'-GGATCCTTAGGGCTG-TGCAGCAGGCTACTGGACCTGGTC-3', le site MstII est souligné) et Sq2259 (5'-GAATTCAAGCTTAACAGAGGTAGCTAACGATCTCGTCCC-3', le site HindIII est souligné), ce qui génère un fragment de restriction MstII-HindIII codant pour les résidus Cys509 à Cys695 du vWF naturel. Des variants moléculaires de délétion ou modifiés sont également générés qui comportent toute combinaison souhaitable entre les sites de fixation du vWF aux sulfatides et/ou à la botrocétine et/ou à l'héparine et/ou au collagène et/ou tout résidu responsable d'une modification de l'affinité du vWF pour la GP1b (pathologies de type II associée au vWF). Dans un autre mode de réalisation, le domaine capable de se fixer au collagène peut également provenir du fragment du vWF compris entre les résidus 911 et 1114 et décrit par Pareti et al. [J. Biol. Chem. (1987) 262: 13835-13841]. La ligature de ces fragments avec le fragment de restriction HindIII-MstII coπespondant à la totalité du gène codant pour la SAH à l'exception des trois acides aminés les plus C-terminaux (cf. SEQ ID n° 1) génère des fragments de restriction HindIII comportant un gène hybride codant pour une protéine chimère du type SAH-PEPTIDE (Figure 1, panneau A), immédiatement précédée de la région d'exportation "prépro" de la SAH. Ces fragments de restriction sont clonés dans l'orientation productive dans le site HindIII du plasmide pYG105, ce qui génère les plasmides d'expression correspondants, et par exemple le plasmide pYG1277 (SAH-vWF509-695).

E.7.3. Purification et caractérisation moléculaire des chimères entre SAH et vWF.

[0056] Les chimères présentes dans les surnageants de culture correspondant à la souche CBS 293.91 transformée, par exemple par les plasmides d'expression selon les exemples E.7.1. et E.7.2., sont caractérisées dans un premier temps à l'aide d'anticorps spécifiques de la partie SAH et de la partie vWF. Les résultats des Figures 5 à 7 démontrent que la levure K. lactis est capable de sécréter des protéines chimères entre la SAH et un fragment du vWF, et que ces chimères sont immunologiquement réactives. Il peut être également souhaitable de purifier certaines de ces chimères. La culture est alors centrifugée (10000 g, 30 min), le sumageant est passé à travers un filtre de 0,22 mm (Millipore), puis concentré par ultrafiltration (Amicon) en utilisant une membrane dont le seuil de discrimination se situe à 30 kDa. Le concentrat obtenu est alors dialysé contre une solution de Tris HCI (50 mM pH 8) puis purifié sur colonne. Par exemple, le concentrat correspondant au surnageant de culture de la souche CBS 293.91 transformée par le plasmide pYG1206 est purifiée par chromatographie d'affinité sur Bleu-Trisacryl (IBF). Une purification par chromatographie d'échange d'ions peut également être utilisée. Par exemple dans le cas de la chimère SAH-vWF470-713, le concentrat obtenu après ultrafiltration est dialysé contre une solution de Tris HCI (50 mM pH 8), puis déposé par fractions de 20 ml sur une colonne (5 ml) échangeuse de cations (S Fast Flow, Pharmacia) équilibrée dans le même tampon. La colonne est alors lavée plusieurs fois par la solution de Tris HCl (50 mM pH 8) et la protéine chimère est alors éluée de la colonne par un gradient (0 à 1 M) de NaCl. Les fractions contenant la protéine chimère sont alors réunies et dialysées contre une solution de Tris HCI 50 mM (pH 8) puis redéposées sur colonne S Fast Flow. Après élution de la colonne, les fractions contenant la protéine sont réunies, dialysées contre de l'eau et lyophilisées avant caractérisation: par exemple, le séquençage (Applied Biosystem) de la protéine [SAH-vWF470-704 C471G, C474G] sécrétée par la levure CBS 293.91 donne la séquence N-terminale attendue de la SAH (Asp-Ala-His...), démontrant une maturation

correcte de la chimère immédiatement en C-terminal du doublet de résidus Arg-Arg de la région "pro" de la SAH (SEQ ID n° 1). Le caractère essentiellement monomérique des protéines chimères entre SAH et vWF est également confirmé par leur profil d'élution sur colonne TSK 3000 [Toyo Soda Company, équilibrée par une solution de cacodylate (pH 7) contenant 0,2 M de Na₂SO₄] : par exemple la chimère [SAH-vWF 470-704 C471G, C474G] se comporte dans ces conditions comme une protéine de poids moléculaire apparent de 95 kDa démontrant son caractère monomérique.

EXEMPLE 8: CHIMERES DERIVEES DE L'UROKINASE

E.8.1. Constructions.

10

15

35

50

[0057] Un fragment correspondant au fragment amino-terminal de l'urokinase (ATF: domaine EGF-like + domaine kringle) peut être obtenu à partir de l'ARN messager correspondant des cellules de certains carcinome humain, par exemple en utilisant le kit RT-PCR distribué par Pharmacia. Un fragment de restriction Mstll-Hindlll incluant l'ATF de l'urokinase humaine est donné SEQIDn° 3. La ligature du fragment Hindlll-Mstll du plasmide pYG404 avec ce fragment Mstll-Hindlll permet de générer le fragment Hindlll du plasmide pYG1341 qui code pour une protéine chimère dans laquelle la molécule de SAH est génétiquement couplée à l'ATF (SAH-UK1->135). De façon similaire, le plasmide pYG1340 contient un fragment Hindlll codant pour une chimère composée de la SAH immédiatement suivi par les 46 premiers résidus de l'urokinase humaine (SAH-UK1->46, cf. SEQ ID n° 3). Le clonage dans l'orientation productive du fragment de restriction Hindlll du plasmide pYG1340 (SAH-UK1->46) dans le site Hindlll des plasmides pYG105 (LAC4) et pYG106 (PGK) génère les plasmides d'expression pYG1343 et pYG1342, respectivement. De façon similaire, le clonage dans l'orientation productive du fragment de restriction Hindlll du plasmide pYG1341 (SAH-UK1->135) dans le site Hindlll des plasmides pYG105 (LAC4) et pYG106 (PGK) génère les plasmides d'expression pYG1345 et pYG1344, respectivement.

E-8.2. Sécrétion des hybrides.

[0058] Après sélection sur milieu riche supplémenté en G418 les clones recombinants sont testés pour leur capacité à sécréter la forme mature des protéines chimères SAH-UK. Quelques clones correspondant à la souche K. lactis CBS 293.91 transformée par les plasmides d'expression selon l'exemple E.9.1. sont mis à incuber en milieu liquide complet sélectif à 28°C. Les surnageants cellulaires sont alors testés après électrophorèse en gel d'acrylamide à 8.5 %, soit directement par coloration du gel au bleu de coomassie, soit après immunoblot en utilisant comme anticorps primaires un sérum polyclonal de lapin dirigé contre l'albumine humaine ou contre l'urokinase humaine. Les résultats de la Figure 9 démontrent que les protéines hybrides SAH-UK1->46 et SAH-UK1->135 sont particulièrement bien sécrétées par la levure Kluyveromyces.

E.8.3. Purification des chimères entre SAH et urokinase.

[0059] Après centrifugation d'une culture de la souche CBS 293.91 transformée par les plasmides d'expression selon l'exemple E.8.1., le sumageant de culture est passé à travers un filtre de 0,22 mm (Millipore), puis concentré par ultrafiltration (Amicon) en utilisant une membrane dont le seuil de discrimination se situe à 30 kDa. Le concentrat obtenu est alors ajusté à 50 mM Tris HCl à partir d'une solution stock de Tris HCl 1M (pH 7), puis déposé par fractions de 20 ml sur une colonne (3 ml) échangeuse d'anions (D-Zephyr, Sepracor) équilibrée dans le même tampon. La protéine chimère (SAH-UK1->46 ou SAH-UK1->135) est alors éluée de la colonne par un gradient (0 à 1 M) de NaCl. Les fractions contenant la protéine chimère sont alors réunies et dialysées contre une solution de Tris HCl 50 mM (pH 6) et redéposées sur colonne D-Zephyr équilibrée dans le même tampon. Après élution de la colonne, les fractions contenant la protéine sont réunies, dialysées contre de l'eau et lyophilisées avant caractérisation de leur activité biologique et notamment vis à vis de leur aptitude à déplacer l'urokinase de son récepteur cellulaire.

EXEMPLE 9: CHIMERES DERIVEES DU G-CSF

E.9.1. Constructions.

E.9.1.1. Couplage en C-terminal de la SAH.

TGCCAGC-3', le site <u>Kpnl</u> est souligné) comme amorce sur le plasmide BBG13 servant comme matrice. Le plasmide BBG13 comporte le gène codant pour la forme B (174 acides aminés) du G-CSF mature humain, obtenu auprès de British Bio-technology Limited, Oxford, England. Le produit d'amplification enzymatique d'environ 550 nucléotides est ensuite digéré par les enzymes de restriction <u>Kpnl</u> et <u>Hind</u>III et cloné dans le vecteur pUC19 coupé par les mêmes enzymes, ce qui génère le plasmide recombinant pYG1255. Ce plasmide est la source d'un fragment de restriction <u>MstII-Hind</u>III permettant de fusionner le G-CSF immédiatement en aval de la SAH (chimère SAH-G.CSF) et dont la séquence nucléotidique est donnée SEQ ID n° 4.

[0061] Il peut être également souhaitable d'insérer un linker peptidique entre la partie SAH et G-CSF, par exemple pour permettre une meilleure présentation fonctionnelle de la partie transductrice. Un fragment de restriction MstII-HindIII est par exemple généré par substitution du fragment MstII-Apal du plasmide pYG1255 par les oligodéoxynucléotides Sq2742 (5'-TTAGGCTTAGGTGGTGGCGGTACCCCCTGGGCC-3', les codons codant pour les résidus glycine de ce linker particulier sont soulignés) et Sq2741 (5'-CAGGGGGGTACCGCCACCACCTAAGCC-3') qui forment en s'appariant un fragment MstII-Apal. Le plasmide ainsi généré comporte donc un fragment de restriction MstII-HindIII, dont la séquence est identique à celle de la SEQ ID n° 4 à l'exception du fragment MstII-Apal.

[0062] La ligature du fragment HindIII-MstII du plasmide pYG404 avec le fragment MstII-HindIII du plasmide pYG1255 permet de générer le fragment HindIII du plasmide pYG1259 qui code pour une protéine chimère dans laquelle la forme B du G-CSF mature est positionnée par couplage génétique en phase traductionnelle en C-terminal de la molécule de SAH (SAH-G.CSF).

[0063] Un fragment de restriction <u>Hind</u>III identique à l'exception du fragment <u>Mst</u>II-<u>Apal</u> peut également être facilement généré et qui code pour une protéine chimère dans laquelle la forme B du G-CSF mature est positionnée par couplage génétique en phase traductionnelle en C-terminal de la molécule de SAH et d'un linker peptidique particulier. Par exemple ce linker est constitué de 4 résidus glycine dans le fragment <u>Hind</u>III du plasmide pYG1336 (chimère SAH-Gly₄-G.CSF).

[0064] Le fragment de restriction <u>Hind</u>III du plasmide pYG1259 est cloné dans l'orientation productive et dans le site de restriction <u>Hind</u>III du plasmide d'expression pYG105, ce qui génère le plasmide d'expression pYG1266 (SAH-G. CSF.). Dans une autre exemplification, le clonage du fragment de restriction <u>Hind</u>III du plasmide pYG1259 dans l'orientation productive et dans le site <u>Hind</u>III du plasmide pYG106 génère le plasmide pYG1267. Les plasmides pYG1266 et pYG1267 sont isogéniques entre eux à l'exception du fragment de restriction <u>Sall-Hind</u>III codant pour le promoteur <u>LAC4</u> de <u>K. lactis</u> (plasmide pYG1266) ou le promoteur <u>PGK</u> de <u>S. cerevisiae</u> (plasmide pYG1267).

Dans une autre exemplification, le clonage dans l'orientation productive du fragment de restriction HindIII du plasmide pYG1336 (chimère SAH-Gly₄-G.CSF) dans le site HindIII des plasmides pYG105 (LAC4) et pYG106 (PGK) génère les plasmides d'expression pYG1351 et pYG1352, respectivement.

E.9.1.2. Couplage en N-terminal de la SAH.

35

[0066] Dans un mode réalisation particulier, les techniques combinées de mutagénèse dirigée et d'amplification PCR permettent de construire des gènes hybrides codant pour une protéine chimère résultant du couplage traductionnel entre un peptide signal (et par exemple la région prépro de la SAH), une séquence incluant un gène ayant une activité G-CSF, et la forme mature de la SAH ou un de ses variants moléculaires (cf. chimère du panneau B, Figure 1). Ces gènes hybrides sont préférentiellement bordés en 5' de l'ATG initiateur de traduction et en 3' du codon de fin de traduction par des sites de restriction HindIII. Par exemple l'oligodéoxynucléotide Sq2369 (5'-GTTCTACGCCACCTTGCG-CAGCCCGGTGGAGGCGGTGATGCACACAAGAGTGAGGTTGCTCATCGG-3', les résidus soulignés (optionnels) correspondent dans cette chimère particulière à un linker peptidique composé de 4 résidus glycine) permet par mutagénèse dirigée de mettre en phase traductionelle la forme mature du G-CSF humain du plasmide BBG13 immédiatement en amont de la forme mature de la SAH, ce qui génère le plasmide intermédiaire A. De façon similaire, l'utilisation de l'oligodéoxynucléotide Sq2338 [5'-CAGGGAGCTGGCAGGGCCCAGGGGGGTTCGACGAAACACCCCCTG-GAATAAGCCGAGCT-3' (brin non codant), les nucléotides complémentaires aux nucléotides codant pour les premiers résidus N-terminaux de la forme mature du G-CSF humain sont soulignés] permet par mutagénèse dirigée de coupler en phase traductionnelle de lecture la région prépro de la SAH immédiatement en amont de la forme mature du G-CSF humain, ce qui génère le plasmide intermédiaire B. On génère ensuite un fragment HindIII codant pour une protéine chimère du type PEPTIDE-SAH (cf. Figure 1, panneau B) en associant le fragment HindlII-Sstl du plasmide B (jonction région prépro de la SAH + fragment N-terminal du G-CSF mature) avec le fragment Sstl-HindIII du plasmide A [jonction G-CSF mature-(glycine)_{x4}-SAH mature]. Le plasmide pYG1301 contient ce fragment de restriction HindIII particulier codant pour la chimère G.CSF-Gly₄-SAH fusionnée immédiatement en aval de la région prépro de la SAH (SEQ ID nº 5). Le clonage de ce fragment de restriction HindIII dans l'orientation productive et dans le site HindIII des plasmides pYG105 (LAC4) et pYG106 (PGK) génère les plasmides d'expression pYG1302 et pYG1303, respectivement.

E.9.2. Sécrétion des hybrides.

[0067] Après sélection sur milieu riche supplémenté en G418 les clones recombinants sont testés pour leur capacité à sécréter la forme mature des protéines chimères entre SAH et G-CSF. Quelques clones correspondant à la souche K. lactis CBS 293.91 transformée par les plasmides pYG1266 ou pYG1267 (SAH-G.CSF), pYG1302 ou pYG1303 (G. CSF-Gly₄-SAH) ou encore pYG1351 ou pYG1352 (SAH-Gly₄-G.CSF) sont mis à incuber en milieu liquide complet sélectif à 28°C. Les sumageants cellulaires sont alors testés après électrophorèse en gel d'acrylamide à 8.5 %, soit directement par coloration du gel au bleu de coomassie, soit après immunoblot en utilisant comme anticorps primaires des anticorps polyclonaux de lapin dirigés contre le G-CSF humain ou un sérum polyclonal de lapin dirigé contre l'albumine humaine. Les résultats de la Figure 12 démontrent que la protéine hybride SAH-G.CSF est reconnue à la fois par des anticorps dirigés contre l'albumine humaine (panneau C) et le G-CSF humain (panneau B). Les résultats de la Figure 13 indiquent que la chimère SAH-Gly₄-G.CSF (piste 3) est particulièrement bien sécrétée par la levure Kluyveromyces, possiblement du fait que la présence du linker peptidique entre partie SAH et partie G-CSF est plus favorable à un repliement indépendant de ces 2 parties lors du transit de la chimère dans la voie sécrétoire. De plus la fusion N-terminale (G.CSF-Gly₄-SAH) est également sécrétée par la levure Kluyveromyces (Figure 13, piste 1).

E.9.3. Purification et caractérisation moléculaire des chimères entre SAH et G-CSF.

[0068] Après centrifugation d'une culture de la souche CBS 293.91 transformée par les plasmides d'expression selon l'exemple E.9.1., le sumageant de culture est passé à travers un filtre de 0,22 mm (Millipore), puis concentré par ultrafiltration (Amicon) en utilisant une membrane dont le seuil de discrimination se situe à 30 kDa. Le concentrat obtenu est alors ajusté à 50 mM Tris HCl à partir d'une solution stock de Tris HCl 1M (pH 6), puis déposé par fractions de 20 ml sur une colonne (5 ml) échangeuse d'ions (Q Fast Flow, Pharmacia) équilibrée dans le même tampon. La protéine chimère est alors éluée de la colonne par un gradient (0 à 1 M) de NaCl. Les fractions contenant la protéine chimère sont alors réunies et dialysées contre une solution de Tris HCl-50 mM (pH 6) et redéposées sur colonne Q Fast Flow (1 ml) équilibrée dans le même tampon. Après élution de la colonne, les fractions contenant la protéine sont réunies, dialysées contre de l'eau et lyophilisées avant caractérisation: par exemple, le séquençage (Applied Biosystem) de la protéine SAH-G.CSF sécrétée par la levure CBS 293.91 donne la séquence N-terminale attendue de la SAH (Asp-Ala-His...), démontrant une maturation correcte de la chimère immédiatement en C-terminal du doublet de résidus Arg-Arg de la région "pro" de la SAH (SEQ ID n° 1).

EXEMPLE 10: CHIMERES DERIVEES D'UNE IMMUNOGLOBULINE

E.10.1. Constructions.

15

30

35

[0069] Un fragment Fv' peut être construit par les techniques du génie génétique, et qui code pour les fragments variables des chaines lourdes et légères d'une immunoglobuline (Ig), reliés entre eux par un peptide linker [Bird et al., Science (1988) 242: 423; Huston et al., (1988) Proc. Natl. Acad. Sci. 85: 5879]. Schématiquement, les régions variables (environ 120 résidus) des chaines lourdes et légères d'une Ig donnée sont clonées à partir de l'ARN messager de l'hybridome correspondant, par exemple en utilisant le kit RT-PCR distribué, par Pharmacia (Mouse ScFv Module). Dans une seconde étape les régions variables sont génétiquement couplées par génie génétique par l'intermédiaire d'un peptide de liaison synthétique et par exemple le linker (GGGGS)_{x3}. Un fragment de restriction MstII-Hind|III incluant le fragment Fv' d'une immunoglobuline sécrétée par un hybridome murin est donné SEQ ID n° 6. La ligature du fragment Hind|III-MstII du plasmide pYG404 avec ce fragment MstII-Hind|III permet de générer le fragment Hind|III du plasmide pYG1382 qui code pour une protéine chimère dans laquelle la molécule de SAH est génétiquement couplée au fragment Fv' de la SEQ ID n° 6 (chimère SAH-Fv'). Le clonage dans l'orientation productive du fragment de restriction Hind|III du plasmide pYG1382 dans le site Hind|III des plasmides pYG105 (LAC4) et pYG106 (PGK) génère les plasmides d'expression pYG1383 et pYG1384, respectivement.

E.10.2. Sécrétion des hybrides.

[0070] Après sélection sur milieu riche supplémenté en G418 les clones recombinants sont testés pour leur capacité à sécréter la forme mature de la protéine chimère SAH-Fv'. Quelques clones correspondant à la souche K. lactis CBS 293.91 transformée par les plasmides pYG1383 ou pYG1384 (SAH-Fv') sont mis à incuber en milieu liquide complet sélectif à 28°C. Les sumageants cellulaires sont alors testés après électrophorèse en gel d'acrylamide à 8.5 %, soit directement par coloration du gel au bleu de coomassie, soit après immunoblot en utilisant comme anticorps primaires un sérum polyclonal de lapin dirigé contre l'albumine humaine, ou directement incubée avec des anticorps biotinylés et dirigés contre les immunoglobulines d'origine murine. Les résultats de la Figure 15 démontrent que la protéine

hybride SAH-Fv' est reconnue à la fois par des anticorps dirigés contre l'albumine humaine (panneau C) et réagit avec des anticorps de chèvre biotinylés immunologiquement réactifs à l'encontre d'immunoglobulines de souris (panneau B).

EXEMPLE 11: ACTIVITE BIOLOGIQUE DES CHIMERES

E.11.1. Activité biologique in vitro.

5

45

E.11.1.1. Chimères entre SAH et vWF.

[0071] L'activité antagoniste des produits est déterminée par mesure de l'inhibition dose-dépendante de l'agglutination des plaquettes humaines fixées au paraformaldéhyde selon la méthode décrite par Prior et al. [Bio/Technology (1992) 10: 66]. Les mesures se font dans un agrégamètre (PAP-4, Bio Data, Horsham, PA, USA) qui enregistre les variations au cours du temps de la transmission optique sous agitation à 37°C en présence de vWF, de botrocétine (8,2 mg/ml) et du produit à tester à différentes dilutions (concentrations). Pour chaque mesure, 400 ml (8x107 plaquettes) d'une suspension de plaquettes humaines stabilisées au paraformaldéhyde (0,5 %, puis resuspendues en [NaCl $(137~\text{mM})~;~\text{MgCl}_2~(1~\text{mM})~;~\text{NaH}_2\text{PO}_4~(0,36~\text{mM})~;~\text{NaHCO}_3~(10~\text{mM})~;~\text{KCl}~(2,7~\text{mM})~;~\text{glucose}~(5,6~\text{mM})~;~\text{SAH}~(3,5~\text{mg/s})~;~\text{MgCl}_2~(1~\text{mM})~;~\text{NaH}_2\text{PO}_4~(0,36~\text{mM})~;~\text{NaHCO}_3~(10~\text{mM})~;~\text{KCl}~(2,7~\text{mM})~;~\text{glucose}~(5,6~\text{mM})~;~\text{SAH}~(3,5~\text{mg/s})~;~\text{MgCl}_2~(1~\text{mM})~;~\text{NaHCO}_3~(10~\text{mM})~;~\text{NaHCO}_3~($ ml); tampon HEPES (10 mM, pH 7,35)] sont préincubés à 37°C dans la cuve cylindrique (8,75 x 50 mm, Wellcome Distriwell, 159 rue Nationale, Paris) de l'agrégamètre pendant 4 min puis sont additionnés de 30 ml de la solution du produit à tester à différentes dilutions dans du véhicule de formulation apyrogène [mannitol (50 g/l); acide citrique (192 mg/l); L-lysine monochlorhydratée (182,6 mg/l); NaCl (88 mg/l); pH ajusté à 3,5 par addition de NaOH (1M)], ou de véhicule de formulation uniquement (essai contrôle). La suspension résultante est alors incubée pendant 1 min à 37°C et on ajoute 12,5 ml de vWF humain [American Bioproducts, Parsippany, NJ, USA; 11 % d'activité von Willebrand mesurée selon les recommandations d'utilisation du PAP-4 (Platelet Aggregation Profiler^R) à l'aide de plaquettes fixées au formaldéhyde (2x105 plaquettes/ml), de plasma humain contenant de 0 à 100 % de vWF et de ristocétine (10 mg/ ml, cf. p. 36-45: vW ProgramTM] que l'on incube à 37°C pendant 1 min avant d'ajouter 12,5 ml de la solution de botrocétine [purifiée à partir de venin lyophilisé de Bothrops jararaca (Sigma), selon le protocole décrit par Sugimoto et al., Biochemistry (1991) 266: 18172]. L'enregistrement de la lecture de la transmission en fonction du temps est alors réalisée pendant 2 min sous agitation à l'aide d'un barreau aimanté (Wellcome Distriwell) placé dans la cuve et sous une agitation magnétique de 1100 tr/min assurée par l'agrégamètre. La variation moyenne de la transmission optique (n35 pour chaque dilution) au cours du temps est donc une mesure de l'agglutination plaquettaire due à la présence de vWF et de botrocétine, en l'absence ou en présence de concentrations variables du produit à tester. A partir de tels enregistrements, on détermine alors le % d'inhibition de l'agglutination plaquettaire due à chaque concentration de produit et on trace la droite donnant le % d'inhibition en fonction de l'inverse de la dilution de produit en échelle log-log. La CI50 (ou concentration de produit provoquant 50 % d'inhibition de l'agglutination) est alors déterminée sur cette droite. Le Tableau de la Figure 16 compare les CI50 de quelques unes des chimères SAH-vWF de la présente invention et démontre que certaines d'entre elles sont de meilleurs antagonistes de l'agglutination plaquettaire que le produit RG 12986 décrit par Prior et al. [Bio/Technology (1992) 10: 66] et inclus dans les essais à titre de valeur étalon. Des tests identiques de l'inhibition de l'agglutination de plaquettes humaines en présence de vWF de plasma de porc (Sigma) permet en plus de démontrer que certains des hybrides de la présente invention, et notamment certains variants de type IIB, sont de très bons antagonistes de l'agglutination plaquettaire en l'absence de co-facteurs de type botrocétine. L'antagonisme botrocétine-indépendant de ces chimères particulières peut également être démontré selon le protocole initialement décrit par Ware et al. [Proc. Natl. Acad. Sci. (1991) 88: 2946] par déplacement de l'anticorps monoclonal 125I-LJ-IB1 (10 mg/ml), un inhibiteur compétitif de la fixation du vWF sur la GPIb plaquettaire [Handa M. et al., (1986) J. Biol. Chem. 261: 12579] après 30 min d'incubation à 22°C en présence de plaquettes fraiches (108 plaquettes/ml).

E.11.1.2. Chimères entre SAH et G-CSF.

[0072] Les chimères purifiées sont testées pour leur capacité à permettre la prolifération <u>in vitro</u> de la lignée murine IL3-dépendante NFS60, par mesure de l'incorporation de thymidine tritiée essentiellement selon le protocole décrit par Tsuchiya et al. (Proc. Natl. Acad. Sci. (1986) <u>83</u> 7633]. Pour chaque chimère, les mesures sont réalisées entre 3 et 6 fois dans un test trois points (trois dilutions du produit) dans une zone ou la relation entre quantité de produit actif et incorporation de thymidine marquée (Amersham) est linéaire. Dans chaque plaque de microtitration, l'activité d'un produit référence constitué de G-CSF humain recombinant exprimé dans des cellules mammifères est également systématiquement incorporé. Les résultats de la Figure 17 démontrent que la chimère SAH-G.CSF (pYG1266) sécrétée par la levure <u>Kluyveromyces</u> et purifiée selon l'exemple E.9.3. est capable <u>in vitro</u> de transduire un signal de prolifération cellulaire pour la lignée NFS60. Dans ce cas particulier, l'activité spécifique (cpm/molarité) de la chimère est environ 7 fois plus faible que celle du G-CSF référence (non couplé).

E.11.2. Activité biologique in vivo.

[0073] L'activité de stimulation des chimères SAH/G-CSF sur la granulopoièse <u>in vivo</u> est testée après injection souscutanée chez le rat (Sprague-Dawley/CD, 250-300 g, 8-9 semaines) et comparée à celle du G-CSF référence exprimé à partir de cellules de mammifère. Chaque produit, testé à raison de 7 animaux, est injecté par voie sous-cutanée en région dorso-scapulaire à raison de 100 ml pendant 7 jours consécutifs (J1-J7). 500 ml de sang sont receuillis aux jours J-6, J2 (avant la 2ème injection), J5 (avant la 5ème injection) et J8, et une numération sanguine est effectuée. Dans ce test, l'activité spécifique (unités de neutropoièse/mole injectée) de la chimère SAH-G.CSF (pYG1266) est identique à celle du G-CSF référence (Figure 18). Puisque cette chimère particulière possède <u>in vitro</u> une activité spécifique 7 fois plus faible que celle du G-CSF référence (Figure 17), il est donc démontré que le couplage génétique du G-CSF sur la SAH en modifie favorablement les propriétés pharmacocinétiques.

LISTE DE SEQUENCES

15 [0074]

20

25

35

40

45

50

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 1:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 1859 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: double
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo....
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iii) ANTI-SENS: NON
 - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 26..1855
 - (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /product= "Chimere de type SAH-Peptide"
 - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
 - (A) NOM/CLE: misc_feature
 - (B) EMPLACEMENT: 1842..1848
 - (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /standard_name= "Site Mst II"
 - (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 2:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 750 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: double
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iii) ANTI-SENS: NON

(ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:

| | (A) NOM/CLE: CDS |
|------|---|
| | (B) EMPLACEMENT: 3746 |
| 5 | (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /product= "Fragment C-ter de la chimere SAH-vWF470" |
| • | (5)/10/1120/12/10/20/20/20/20/20/20/20/20/20/20/20/20/20 |
| | (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 3: |
| | \ ' |
| | (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: |
| 10 | |
| | (A) LONGUEUR: 423 paires de bases |
| | (B) TYPE: acide nucléique |
| | (C) NOMBRE DE BRINS: double |
| | (D) CONFIGURATION: linéaire |
| 15 | |
| | (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo |
| | (III) HYDOTHETIOLIE: NON |
| | (iii) HYPOTHETIQUE: NON |
| 20 | (iii) ANTI-SENS: NON |
| | |
| | (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE: |
| | |
| | (A) NOM/CLE: CDS |
| 25 | (B) EMPLACEMENT: 3419 |
| ···· | (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /product= "Fragment C-ter de la chimere SAH-UK1-135" |
| | (A) INTORMATION POUR LA OFO IR NO. 4. |
| | (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 4: |
| 30 | (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: |
| | () 0/10/07/2000 |
| | (A) LONGUEUR: 541 paires de bases |
| | (B) TYPE: acide nucléique |
| | (C) NOMBRE DE BRINS: double |
| 35 | (D) CONFIGURATION: linéaire |
| | |
| | (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo |
| | CONTRACTOR NO. |
| 40 | (iii) HYPOTHETIQUE: NON |
| 40 | (iii) ANTI-SENS: NON |
| | (III) ANTI-OLNO, NON |
| | (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE: |
| | (4) |
| 45 | (A) NOM/CLE: CDS |
| | (B) EMPLACEMENT: 3536 |
| | (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /product= "Fragment C-ter de la chimere SAH-G.CSF" |
| | |
| | (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 5: |
| 50 | |
| | (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: |
| | (A) LONGUEUR: 2455 paires de bases |
| | (A) CONGOLON. 2433 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique |
| 55 | (C) NOMBRE DE BRINS: double |
| | (D) CONFIGURATION: linéaire |
| | 10/ 30/11 100/0 morn masses |
| | (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo |
| | , , |

| | (iii) HYPOTHETIQUE: NON |
|----|---|
| | (iii) ANTI-SENS: NON |
| 5 | (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE: |
| | (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT: 262389 (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /product= "Chimere G.CSF-Gly4-SAH en aval region prepro de SAH" |
| 10 | (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE: |
| 15 | (A) NOM/CLE: misc_recomb (B) EMPLACEMENT: 620631 (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /standard_name= "Linker PolyGly" |
| | (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE: |
| 20 | (A) NOM/CLE: misc feature (B) EMPLACEMENT: 106111 (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /standard_name= "Site Apa I" |
| | (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 6: |
| 25 | (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: |
| 30 | (A) LONGUEUR: 756 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: double (D) CONFIGURATION: linéaire |
| | (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo |
| 35 | (iii) HYPOTHETIQUE: NON |
| • | (iii) ANTI-SENS: NON |
| | (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE: |
| 40 | (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT: 3752 (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /product= "Fragment C-ter de la chimere SAH-Fv" |
| 45 | (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE: |
| 70 | (A) NOM/CLE: misc_recomb (B) EMPLACEMENT: 384428 (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /standard_name= "Linker synthetique" |
| 50 | LISTE DE SEQUENCES |
| | [0075] |
| 55 | (1) INFORMATION GENERALE: |
| 55 | (i) DEPOSANT: |
| | (A) NOM: RHONE-POULENC RORER S.A. |

(B) RUE: 20, avenue Raymond ARON

| | (C) VILLE: ANTONY |
|-----|--|
| | (E) PAYS: FRANCE |
| | (F) CODE POSTAL: 92165 |
| 5 | |
| | (ii) TITRE DE L'INVENTION: NOUVEAUX POLYPEPTIDES BIOLOGIQUEMENT ACTIFS, LEUR PREPAR |
| | TION ET COMPOSITION PHARMACEUTIQUE LES CONTENANT. |
| | Hold Commission (www.marecommercomme |
| | (iii) NOMBRE DE SECHENCES: A |
| | (iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 6 |
| 10 | A A FORME LIGHT DATA ORDINATELIA |
| | (iv) FORME LISIBLE PAR ORDINATEUR: |
| | |
| | (A) TYPE DE SUPPORT: Tape |
| | (B) ORDINATEUR: IBM PC compatible |
| 15 | (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS |
| | (D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.25 (OEB) |
| | |
| | (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 1: |
| | |
| 20 | (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: |
| | () 0, 10 (0.12) 10 (1.12) |
| | (A) LONGUEUR: 1859 paires de bases |
| | (A) EONGOECH. 1993 pailes de sassa (B) TYPE: acide nucléique |
| | (C) NOMBRE DE BRINS: double |
| 05 | (D) CONFIGURATION: linéaire |
| 25 | (D) CONFIGURATION. Illieane |
| | TYPE DE MOLECULE. ADNA |
| | (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo |
| | WILLIAM TO THE TIGHT NON |
| | (iii) HYPOTHETIQUE: NON |
| 30 | |
| | (iii) ANTI-SENS: NON |
| | |
| | (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE: |
| | |
| 35 | (A) NOM/CLE: CDS |
| | (B) EMPLACEMENT: 261855 |
| | (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /product= "Chimere de type SAH-Peptide" |
| | |
| | (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE: |
| 40 | |
| | (A) NOM/CLE: misc_feature |
| | (B) EMPLACEMENT: 18421848 |
| | (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /standard_name= "Site Mst II" |
| | |
| 45 | (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1: |
| | |
| | |
| | AAGCTTTACA ACAAATATAA AAACA ATG AAG TGG GTA ACC TTT ATT TCC CTT 52 |
| | Met Lys Trp Val Thr Phe Ile Ser Leu |
| 50 | 1 5 |
| - | · |
| | |
| | CTT TTT CTC TTT AGC TCG GCT TAT TCC AGG GGT GTG TTT CGT CGA GAT 100 |
| | Leu Phe Leu Phe Ser Ser Ala Tyr Ser Arg Gly Val Phe Arg Arg Asp |
| E E | 10 15 20 25 |
| 55 | |

| | GCA Ala | CAC His | AAG Lys | AGT Ser | GAG Glu 30 | Val | GCT Ala | CAT | CGG | TTT Phe 35 | Fry: | A GAT | r TTV p Le | G GG. u Gl | y Gr | A GAA u Glu O | 148 |
|----|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-----------------------|-------------------|---------------------|-----|
| 5 | AAT Asn | TTC Phe | AAA Lys | GCC Ala 45 | TTG Leu | GTG Val | TTG Leu | ATT Ile | GCC Ala 50 | Phe | GC1 Ala | CAG Glr | TAI | CT Lev | T GT | G CAG n Gln | 196 |
| 10 | TGT Cys | CCA Pro | TTT Phe 60 | GAA Glu | GAT Asp | CAT His | GTA Val | AAA Lys 65 | rea | GTG Val | AAT AST | GA Glu | GT? Val 70 | F T111 | r GA | A TTT u Phe | 244 |
| 15 | GCA Ala | AAA Lys 75 | ACA Thr | TGT Cys | GTT Val | GCT Ala | GAT Asp 80 | GAG Glu | TCA Ser | GCT Ala | GAA Glu | AAT Asn 85 | Cys | GAC Asp | : AA; | A TCA Ser | 292 |
| 20 | CTT Leu 90 | CAT His | ACC Thr | CTT Leu | TTT Phe | GGA Gly 95 | GAC Asp | aaa Lys | TTA Leu | TGC | ACA Thr 100 | val | GCA Ala | ACI Thr | CII | CGT Arg 105 | 340 |
| 25 | GAA Glu | ACC Thr | ТАТ Туг | GGT Gly | GAA Glu 110 | ATG Met | GCT Ala | GAC Asp | TGC Cys | TGT Cys 115 | GCA Ala | AAA Lys | CAA Gln | GAA Glu | CCT Pro 120 | GAG Glu | 388 |
| 30 | AGA Arg | AAT Asn | GAA Glu | TGC Cys 125 | TTC Phe | TTG Leu | CAA Gln | CAC His | AAA Lys 130 | GAT Asp | GAC Asp | AAC Asn | CCA Pro | AAC Asn 135 | CTC Leu | CCC Pro | 436 |
| 35 | CGA Arg | TTG Leu | GTG Val 140 | AGA Arg | CCA Pro | GAG Glu | GTT Val | GAT Asp 145 | GTG Val | ATG Met | TGC Cys | ACT Thr | GCT Ala 150 | TTT Phe | CAT His | GAC Asp | 484 |
| 40 | aat Asn | GAA Glu 155 | GAG Glu | ACA Thr | TTT Phe | TTG Leu | AAA Lys 160 | AAA Lys | TAC Tyr | TTA Leu | TAT Tyr | GAA Glu 165 | ATT Ile | GCC Ala | AGA Arg | AGA Arg | 532 |
| 45 | CAT His 170 | Pro | TAC Tyr | TTT Phe | TAT Tyr | GCC Ala 175 | CCG Pro | GAA Glu | CTC Leu | CTT Leu | TTC Phe 180 | TTT Phe | GCT Ala | aaa Lys | AGG Arg | TAT Tyr 185 | 580 |
| 50 | AAA Lys | GCT Ala | GCT Ala | TTT Phe | ACA Thr 190 | GAA Glu | TGT Cys | TGC Cys | CAA Gln | GCT Ala 195 | GCT Ala | GAT Asp | AAA Lys | GCT Ala | GCC Ala 200 | TGC Cys | 628 |
| 55 | CTG Leu | TTG Leu | CCA Pro | AAG Lys 205 | Leu | GAT Asp | GAA Glu | Leu | CGG Arg 210 | GAT Asp | GAA Glu | GGG Gly | Lys . | GCT ' Ala : 215 | rcg (Ser : | TCT Ser | 676 |

| | GCC Ala | AAA Lys | CAG Gln 220 | AGA Arg | CTC Leu | AAG 1 Lys (| ys A | CC AG la So 25 | GT CI er Le | C CA | A AAI n Ly: | A TTT s Phe 230 | e Glj | GAA Glu | AGA Arg | | 724 |
|------------|------------|-------------------|-------------------|--------------|-----------------------|-----------------------|--------------------|----------------------|---------------------|-------------------|-------------------|-----------------------|----------------|-------------------|-------------------|------------|------|
| 5 | | | | | | | | | | | | | | | | | • |
| | GCT Ala | TTC Phe 235 | AAA Lys | GCA Ala | TGG (| GCA G Ala V 2 | TA G al A 40 | CT CC | SC CT | G AG | CAG Gln 245 | a Arg | TTT Phe | CCC Pro | AAA Lys | ; | 772 |
| 10 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | Glu ' | GTT T Val S 255 | | | | | Asp | | | | | | 820 |
| 15 | | | | | | | | | | | | • | | | | | |
| | CAC His | ACG Thr | GAA Glu | Cys | TGC (Cys) 270 | CAT G His G | GA G. | AT CI sp Le | G CT tu Le 27 | u Gli | TGI Cys | GCT Ala | GAT Asp | GAC Asp 280 | AGG Arg | | 868 |
| 20 | | | | | • | | | | | | | | | | | | |
| | GC | G GA | C CT | T GC | C AA | G TAT | TA T | TG | r GAA | L AAT | CAA | GAT | TCG | ATC | TCC | AGT | 916 |
| 25 | Ala | a As | p Le | u Ala 289 | | s Tyr | | e Cys | 3 Glu 290 | | Gln | Asp | Ser | 295 | Ser | Ser | |
| . • | | · ~ | 7 220 | | | | CAZ | | | • | · • ጥጥር | GAA | | | | TGC | 964 |
| 30 | Lys | Let | Lys | Gli | Cy: | S Cys | Glu | Lys | Pro | Leu | Leu | Glu | Lys | Ser | His | Cys | 304 |
| | | | 300 | | | · | | 305 | | | | | 310 | ٠ | | | |
| 35 | ATT | GCC | GAA | GTG | GA/ Gli | AAT ASN | GAT | GAG | ATG Met | CCT | GCT | GAC Asp | TTG | CCT | TCA Ser | TTA Leu | 1012 |
| 50 | | 315 | | - • | | | 320 | | | | | 325 | | | | | |
| | GCI | GCI | GAT | TTI | GTT | GAA | AGT | AAG | GAT | GTT | TGC | AAA | AAC | TAT | GCT | GAG | 1060 |
| 40 | Ala 330 | | Asp | Phe | · Val | Glu 335 | | Lys | Asp | Val | 340 | rys | ASN | TYT | АТА | 345 | |
| | | | | | | | | | | | | • | | | | | |
| 45 | GCA Ala | AAG Lys | GAT Asp | GTC Val | TTC Phe 350 | CTG Leu | GGC Gly | ATG Met | TTT Phe | TTG Leu 355 | TAT Tyr | GAA Glu | TAT Tyr | GCA Ala | AGA Arg 360 | AGG Arg | 1108 |
| | | | • | | , | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | , | | | | | | |
| 50 | CAT His | CCI | GAT Asp | TAC Tyr | TCI | GTC Val | GTA Val | CTG Leu | CTG Leu | CTG | AGA Arg | CTT Leu | GCC Ala | AAG Lys | ACA Thr | TAT Tyr | 1156 |
| V U | | | - | 365 | | | | | 370 | | | | | 375 | | | |
| | | | • | | | | | | | | | | | | | | |
| | GAA Glu | ACC | ACT Thr | CTA | GAG Glu | AAG Lys | TGC Cys | TGT Cys | GCC Ala | GCT Ala | GCA (| GAT (Asp 1 | CCT (Pro 1 | CAT (| GAA ' Glu ' | IGC Cys | 1204 |
| 55 | | | 380 | | | | | 385 | | | | - | 390 · | • | | | |

| | TAT Tyr | GCC Ala 395 | AAA Lys | GTG Val | TTC Phe | GAT Asp | GAA Glu 400 | TTT Phe | AAA Lys | CCT | CTT Leu | GTG Val 405 | GIU | GAG Glu | CCI | CAG | 1252 |
|----|-------------------|--------------------|--------------------|-------------------|-------------------|-----------------------|-----------------------|---------------------|-------------------|-------------------|-----------------------|----------------------|--------------------|----------------------|-------------------|-------------------|------|
| 5 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | AAT Asn 410 | TTA Leu | ATC Ile | AAA Lys | CAA Gln | AAT Asn 415 | TGT Cys | GAG Glu | CTT Leu | TTT Phe | GAG Glu 420 | CAG Gln | CTT Leu | GGA Gly | GAG Glu | TAC Tyr 425 | 1300 |
| 10 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | AAA Lys | TTC Phe | CAG Gln | AAT Asn | GCG Ala 430 | CTA Leu | TTA Leu | GTT Val | Arg | TAC Tyr 435 | ACC Thr | AAG Lys | AAA Lys | GTA Val | CCC Pro 440 | CAA Gln | 1348 |
| 15 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | GTG Val | TCA Ser | ACT Thr | CCA Pro 445 | ACT Thr | CTT Leu | GTA Val | GAG Glu | GTC Val 450 | TCA Ser | AGA Arg | AAC Asn | CTA Leu | GGA Gly 455 | AAA Lys | GTG Val | 1396 |
| 20 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | GGC | AGC Ser | AAA Lys 460 | Cys | TGT Cys | AAA Lys | CAT His | Pro 465 | GAA Glu | GCA Ala | AAA Lys | AGA Arg | ATG Met 470 | CCC | TGT Cys | GCA Ala | 1444 |
| 25 | | | | | | | | | | | | | | • | • | | |
| | GAA Glu | GAC Asp 475 | TAT Tyr | CTA Leu | TCC Ser | GTG Val | GTC Val 480 | CTG Leu | AAC Asn | CAG Gln | Leu | TGT Cys 485 | GTG Val | TTG Leu | CAT His | GAG Glu | 1492 |
| 30 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | AAA Lys 490 | ACG Thr | CCA Pro | GTA Val | AGT Ser | GAC Asp 495 | AGA Arg | GTC Val | ACC Thr | AAA Lys | TGC Cys 500 | TGC Cys | ACA Thr | GAA Glu | TCC Ser | TTG Leu 505 | 1540 |
| 35 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | GTG Val | AAC Asn | AGG Arg | CGA Arg | CCA Pro 510 | TGC Cys | TTT Phe | TCA Ser | Ala : | Leu 515 | GAĀ (Glu \ | GTC (| GAT (Asp (| GAA A Glu ! | ACA S Shr S | FAC Fyr | 1588 |
| 40 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | GTT Va. | CCC | AAA o Ly | S G1: 52: | u Ph | TAA ? | GCI n Al | GAA Gl | ACA u Th 53 | r Ph | e Th | r Ph | e Hi | r GCA s Ala 53 | a As | r ATA p Ile | 1636 |
| 45 | | | | | | | | | | | | | _ | | | | |
| | TG(Cy: | C AC | A CT r Le 54 | u Se | r GA | G AA u Ly: | G GA | G AG u Are 54 | g G1: | A AT n Il | C AA e Ly | G AA s Ly | A CA s Gl 55 | n rn | r GC r Al | A CTT a Leu | 1684 |
| 50 | | | | | | | | | • | | | | | | | | |
| | GT: Va | r GA 1 G1 55 | u Le | T GTV u Va | G AA 1 Ly: | A CAG | C AAG 5 Lys 560 | s Pro | C AAG D Lys | G GC | A ACI a Thi | A AA r Ly: 56: | s GI | G CAP | Let | AAA Lys | 1732 |
| 55 | | | | | | | | | | | | | | | • | | |
| | GC: A1: 570 | a Va | T AT 1 Me | G GA t As | r GA P As | r TTC p Phe 57! | e Ala | A GCT | r TT: | r GT e Va. | A GAG 1 Glu 580 | ı Ly: | G TGG S Cy: | C TGC s Cys | Lys | GCT Ala 585 | 1780 |

| | Asp Asp Lys Glu Thr Cys Phe Ala Glu Glu Gly Lys Lys Leu Val Ala 590 595 600 |
|--------------|---|
| 5 | |
| | GCA AGT CAA GCT GCC TTA GGC TTA (NNN)p TAAGCTT 1859 Ala Ser Gln Ala Ala Leu Gly Leu PEPTIDE 605 = 610 |
| 0 | IN THE OPHATION POUR LA SECUE NO. 2. |
| | (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 2: |
| | (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: |
| 15 | (A) LONGUEUR: 750 paires de bases(B) TYPE: acide nucléique(C) NOMBRE DE BRINS: double(D) CONFIGURATION: linéaire |
| 20 | (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo |
| | (iii) HYPOTHETIQUE: NON |
| ne - | (iii) ANTI-SENS: NON |
| [.] | (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE: |
| 30 | (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT: 3746 (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /product= "Fragment C-ter de la chimere SAH-vWF470" |
| | (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 2: |
| 35 | CC TTA GGC TTA ACC TGT GAA GCC TGC CAG GAG CCG GGA GGC CTG GTG Leu Gly Leu Thr Cys Glu Ala Cys Gln Glu Pro Gly Gly Leu Val 1 5 10 15 |
| 10 | GTG CCT CCC ACA GAT GCC CCG GTG AGC CCC ACC ACT CTG TAT GTG GAG Val Pro Pro Thr Asp Ala Pro Val Ser Pro Thr Thr Leu Tyr Val Glu 20 25 30 |
| 15 | GAC ATC TCG GAA CCG CCG TTG CAC GAT TTC TAC TGC AGC AGG CTA CTG ASp Ile Ser Glu Pro Pro Leu His Asp Phe Tyr Cys Ser Arg Leu Leu 35 40 45 |
| 50 | GAC CTG GTC TTC CTG CTG GAT GGC TCC TCC AGG CTG TCC GAG GCT GAG Asp Leu Val Phe Leu Leu Asp Gly Ser Ser Arg Leu Ser Glu Ala Glu 50 60 |
| 55 | TTT GAA GTG CTG AAG GCC TTT GTG GTG GAC ATG ATG GAG CGG CTG CGC Phe Glu Val Leu Lys Ala Phe Val Val Asp Met Met Glu Arg Leu Arg 70 75 |

| | ATC Ile 80 | Ser | CAG Gln | AAG Lys | TGG Trp | GTC Val | . Arg | GTG Val | GCC Ala | GTC Val | GTC Val | r err | TAC Tyr | CAC His | C GAG S As ₁ | GGC Gly 95 | 287 |
|----|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|----------------------------|-------------------|-----|
| 5 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | TCC Ser | CAC His | GCC | TAC Tyr | ATC Ile 100 | Gly | CTC | AAG Lys | GAC Asp | CGG Arg | Lys | CGA Arg | CCG | TCA Ser | GAG Glu 110 | CTG Leu | 335 |
| 10 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | CGG | CGC | ATT | GCC Ala 115 | Ser | CAG Gln | GTG Val | AAG Lys | TAT Tyr 120 | Ala | GGC | AGC Ser | CAG Gln | GTG Val 125 | . ATS | TCC Ser | 383 |
| 15 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | ACC Thr | AGC Ser | GAG Glu 130 | Val | TTG | AAA Lys | Tyr | ACA Thr 135 | CTG Leu | TTC Phe | CAA Gln | ATC | TTC Phe 140 | AGC Ser | AAG Lys | Ile | 431 |
| 20 | | | | | | | | | | | | | - | | | | |
| | GAC Asp | CGC Arg 145 | Pro | GAA Glu | GCC Ala | TCC Ser | CGC Arg 150 | ATC Ile | GCC Ala | CTG Leu | CTC Leu | CTG Leu 155 | ATG Met | GCC Ala | AGC Ser | CAG Gln | 479 |
| 25 | | | | | | | | | | | | | | | | | (1) |
| | GAG Glu 160 | CCC Pro | CAA Gln | CGG Arg | ATG Met | TCC Ser 165 | CGG Arg | AAC Asn | TTT Phe | GTC Val | CGC Arg 170 | TAC Tyr | GTC Val | CAG Gln | GGC | CTG Leu 175 | 527 |
| 30 | | | | | | | | | | | | | | | | | ٠. |
| • | AAG Lys | AAG Lys | AAG Lys | AAG Lys | GTC Val 180 | ATT Ile | GTG Val | ATC Ile | CCG Pro | GTG Val 185 | GGC Gly | ATT Ile | GGG Gly | CCC Pro | CAT His 190 | GCC Ala | 575 |
| 35 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | AAC Asn | CTC Leu | AAG Lys | CAG Gln 195 | ATC Ile | CGC Arg | CTC Leu | ATC Ile | GAG Glu 200 | AAG Lys | CAG Gln | GCC Ala | CCT Pro | GAG Glu 205 | AAC Asn | AAG Lys | 623 |
| 40 | | | | | | | | | | | | • | | | | | |
| | GCC Ala | TTC Phe | GTG Val 210 | CTG Leu | AGC Ser | AGT Ser | GTG Val | GAT Asp 215 | GAG Glu | CTG Leu | GAG Glu | CAG Gln | CAA Gln 220 | AGG Arg | GAC Asp | GAG Glu | 671 |
| 45 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | ATC Ile | GTT Val 225 | AGC Ser | TAC Tyr | CTC Leu | TGT Cys | GAC Asp 230 | CTT Leu | GCC Ala | CCT Pro | Glu | GCC Ala 235 | CCT Pro | CCT Pro | CCT Pro | ACT Thr | 719 |
| 50 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | CTG Leu 240 | CCC Pro | CCC Pro | GAC Asp | ATG Met | GCA Ala 245 | CAA Gln | GTC Val | TAAG | CTT | | | | | | | 750 |
| 55 | | | | | | | | | | | | | | | | | |

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 3:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

| | | (B) | TYP NON | GUEU E: acid MBRE ∜FIGU | de nuo DE B | cléique RINS: | e doub | le | 5 | ! | | | | | | | |
|----|------------------|------------------|------------------|----------------------------------|-------------------|------------------|------------------|------------------|-------------------|-------------------|------------------|------------------|------------------|-------------------|-------------------|------------------|----------|
| 5 | (| (ii) TYF | PE DE | MOL | ECUL | E: AC | Nc | | | i | | | | | | | |
| | . (| (iii) HY | POTE | HETIQ | UE: C |)UI | | | | | | | | | | | |
| 10 | | (iii) AN | ITI-SE | NS: C | UI | | | | | | | | | | | | |
| | | (ix) CA | (RAC | TERIS | TIQU | E ADI | OITIC | NELLI | E: | | | | | | | | |
| 15 | | ίΒ |) EMF | M/CLE PLACE TRES | MEN | T: 34 | 19 EMEN | NTS: / | produ | ct= "F | ragm | ent C- | ter de | la chi | mere | SAH-Uł | K1-135". |
| | 4 | (xi) DE | SCR | IPTIOI | N DE | LA SE | QUE | NCE: | SEQI | D NO | : 3: | | | | | | |
| 20 | cc | TTA Leu 1 | GGC | TTA Leu | AGC Ser | AAT Asn 5 | GAA Glu | CTT Leu | CAT H1s | CAA Gln | GTT Val 10 | CCA Pro | TCG Ser | AAC Asn | TGT Cys | GAC Asp 15 | 4 |
| 25 | TGT Cys | CTA | AAT Asn | GGA | GGA Gly 20 | Thr | TGT Cys | GTG Val | TCC Ser | AAC Asn 25 | Lys | TAC Tyr | TTC Phe | TCC Ser | AAC Asi 30 | ATT ille | 95 |
| 30 | CAC His | TGG Trp | TGC Cys | AAC Asn 35 | Cys | CCA | AAG Lys | AAA Lys | TTC Phe 40 | Gly | GGG Gly | CAC Glr | CAC His | TG7 Cys | GIL | A ATA | 143 |
| 35 | GAT Asp | AAG Lys | TCA Ser 50 | Lys | ACC Thr | TGC Cys | TAT Tyr | GAG Glu 55 | Gly | AAT Asn | GGT Gly | CAC His | TTT Phe 60 | Tyr | CGA Arg | GGA Gly | 191 |
| 40 | AAG Lys | GCC Ala 65 | Ser | ACT | GAC Asp | ACC Thr | ATG Met 70 | Gly | CGG | CCC Pro | TGC Cys | CTG Leu 75 | Pro | TGG | AAC | TCT | 239 |
| 45 | GCC Ala 80 | ACT | GTC Val | CTT Leu | CAG Gln | CAA Gln 85 | ACG Thr | TAC Tyr | CAT His | GCC Ala | CAC His 90 | AGA Arg | TCT Ser | GAT Asp | GCT Ala | CTT Leu 95 | 287 |
| 50 | CAG Gln | CTG Leu | GGC Gly | CTG Leu | GGG Gly 100 | Lys | CAT His | AAT Asn | TAC Tyr | TGC Cys 105 | AGG Arg | AAC Asn | CCA Pro | GAC Asp | AAC Asn 110 | CGG Arg | 335 |
| 55 | AGG Arg | CGA Arg | CCC Pro | TGG Trp 115 | TGC Cys | TAT Tyr | GTG Val | CAG Gln | GTG Val 120 | G1y GGC | CTA Leu | AAG Lys | CCG Pro | CTT Leu 125 | GTC Val | CAA Gln | 383 |

| | G1 | u Cy | s Me | t Va. | l His | a Asp | Cys | Ala 135 | Asp | Gly | Lys | IMG | | | | | 163 |
|----|------------|------------|------------------|------------|------------------|-------------------------------------|---------------|------------|------------|------------------|-------|------------|------------|--------|------------------|--------|------|
| 5 | . (2) | INICO | | CION I | | | -O ID | NO: 4 | | . | | • | | | | | |
| | (2) | INFO | KWA | ION | OUR | LA S | טו גט | NO. 4 | ٠, | ' | | | | | | | |
| | | (i) C | ARAC | TERI | STIQL | JES D | E LA S | SEQU | ENCE | : | | | | | | | |
| 10 | | | (B) TY (C) NO | PE: a | icide r RE DE | 541 pa nucléiq BRIN; TION: | jue S: dou | ble | es | | | ı | | | | | |
| 15 | | (ii) T | YPE (| DE MO | OLEC | JLE: A | DNc | ٠ | | | | | | | | | |
| | | (iii) H | НҮРО | THET | IQUE: | NON | | | | ı | | | | | | | • |
| | | (iii) A | ANTI-S | SENS: | NON | | | | | | | | | | | | |
| 20 | | (ix) (| CARA | CTER | ISTIQ | UE A | ודוםכ | ONELI | LE: | | | | | | | | |
| 25 | • , | | (B) EN | /PLA | | NT: 3. | | NTS: | /prodi | uct= "l | Fragm | ent C | ter de | la chi | mere : | SAH-G. | CSF" |
| • | | | ٠ | | | | | | ٠. | | | | | | | | |
| | | (xi) [| DESC | RIPTI | ON DI | ELAS | EQUE | ENCE | : SEQ | ID NO | D: 4: | | | | | | |
| 30 | | | | | | | | | | | | | | | CAG Gln | | 47 |
| | | 1 | 01 7 | | | 5 | | 2 | | | 10 | | | | | 15 | |
| | | | • | | | | • | ×. | | | | | | | | | |
| 35 | TTC Phe | CTG Leu | CTC Leu | AAG Lys | TGC Cys 20 | Leu | GAG Glu | CAA Gln | GTG Val | AGG Arg 25 | Lys | ATC Ile | CAG Gln | GGC | GAT Asp 30 | GGC | 95 |
| 40 | GCA | GCG | CTC | CAG | GAG | AAG | CTG | TGT | . ecc | ACC | TAC | AAG | CTG | TGC | CAC | ccc | 143 |
| | Ala | Ala | Leu | Gln 35 | Glu | Lys | Leu | Cys | 40 | | Tyr | Lys | Leu | 45 | | Pro | |
| 45 | GAG | GAG | CTG | GTG | CTG | CTC | GGA | CAC | TCT | CTG | GGC | ATC | ccc | TGG | GCT | ccc | 191 |
| •• | Glu | Glu | Leu 50 | Val | Leu | Leu | Gly | His 55 | Ser | Leu | Gly | Ile | Pro 60 | Trp | Ala | Pro | |
| | CTG | AGC | TCC | TGC | ccc | AGC | CAG | GCC | CTG | CAG | CTG | GCA | GGC | TGC | TTG | AGC | 239 |
| 50 | Leu | Ser 65 | Ser | Суз | Pro | Ser | Gln 70 | Ala | Leu | Gln | Leu | Ala 75 | Gly | Суз | Leu | Ser | |
| | CAA | CTC | CAT | AGC | GGC | CTT | TTC | CTC | TAC | CAG | GGG | CTC | CTG | CAG | GCC | CTG | 287 |
| 55 | 80 | ren | nis | ser | GTÅ | 85 | rne | Leu | TYL | 3111 | 90 | eu | ÆU | 2111 | Ala | 95 | |

| | GAA Glu | GGG Gly | ATA Ile | TCC Ser | CCC Pro 100 | GAG Glu | TTG Leu | GGT Gly | CCC | ACC Thr 105 | TTG Leu | GAC Asp | ACA Thr | CTG Leu | CAG Gln 110 | CTG Leu | 335 | |
|----|-------------------|-------------------|-------------------|--------------------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-----------------|------|
| 5 | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | GAC Asp | GTC Val | GCC Ala | GAC Asp 115 | TTT Phe | GCC Ala | ACC Thr | ACC Thr | ATC Ile 120 | TGG Trp | CAG Gln | CAG Gln | ATG Met | GAA Glu 125 | GAA Glu | CTG Leu | 383 | |
| 10 | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | GGA Gly | ATG Met | GCC Ala 130 | CCT Pro | GCC Ala | CTG Leu | CAG Gln | CCC Pro 135 | ACC Thr | CAG Gln | GGT Gly | GCC Ala | ATG Met 140 | CCG Pro | GCC Ala | TTC Phe | 431 | |
| 15 | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | GCC Ala | TCT Ser 145 | GCT Ala | TTC Phe | CAG Gln | CGC Arg | CGG Arg 150 | GCA Ala | GGA Gly | GGG Gly | GTC Val | CTG Leu 155 | GTT Val | GCT Ala | AGC Ser | CAT His | 479 | |
| 20 | | | | | | | | | | | | | | | | | • | |
| | CTG Leu 160 | CAG Gln | AGC Ser | TTC Phe | CTG Leu | GAG Glu 165 | GTG Val | TCG Ser | TAC Tyr | CGC Arg | GTT Val 170 | CTA Leu | CGC Arg | CAC His | CTT Leu | GCG Ala 175 | 527 | |
| 25 | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | CCC Pro | TGA | AGCTI | r | | | | | | | | • | | | | 543 | |
| 30 | | | • | | , | | | | | | | | | | | | | |
| | (2) | | | TION | | | | | | E. | | | | | | • | | |
| | | (1) C | AKAC | CTERI | SIIQ | JESL | | SEGO | LINC | L | | | | | | | | |
| 35 | | | (B) T (C) N | ONGU YPE: a OMBF ONFI | acide i RE DE | nucléic BRIN | que IS: do | uble | ases | | | | | | | | | |
| 40 | | (ii) T | YPF | DE M | OLEC | ULE: | ADNc | | | | | | | | | | | |
| | | | | THET | | | | | | | | | | | | | | |
| | | (iii) | ANTI- | SENS | : NON | 1 | | | | | | | | | | | | |
| 45 | | (ix) | CARA | CTEF | RISTIC | QUE A | DDITI | ONEL | LE: | | | | | | | | | |
| | | | | OM/C | | | | _ | | | | | | | | | | |
| 50 | | | (B) EI (D) AI | MPLA UTRE | CEME S REI | ENT: 2 NSEIG | 6238 NEMI | 9 ENTS | :/prod | luct= " | Chim | ere G. | CSF- | Gly4-S | AH e | n aval re | egion prepro de | SAH" |
| | | (ix) | CARA | CTEF | RISTIC | QUE A | DDITI | ONEL | LE: | | | | | | • | | | |
| 55 | | | (B) E | OM/C MPLA UTRE | CEME | ENT: 6 | 2063 | 31 ENTS | : /star | ndard_ | _name | = "Lin | ıker P | olyGly | , a | | | |
| | | (ix) | CARA | CTEF | RISTIC | QUE A | DDITI | ONEL | LE: | | | | | | | | | |

(A) NOM/CLE: misc feature (B) EMPLACEMENT: 106..111 (D) AUTRES RENSEIGNEMENTS: /standard_name= "Site Apa I" (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 5: 5 AAGCTTTACA ACAAATATAA AAACA ATG AAG TGG GTA ACC TTT ATT TCC CTT Met Lys Trp Val Thr Phe Ile Ser Leu 52 10 CTT TTT CTC TTT AGC TCG GCT TAT TCC AGG GGT GTG TTT CGT CGA ACC Leu Phe Leu Phe Ser Ser Ala Tyr Ser Arg Gly Val Phe Arg Arg Thr 10 20 25 100 CCC CTG GGC CCT GCC AGC TCC CTG CCC CAG AGC TTC CTG CTC AAG TGC Pro Leu Gly Pro Ala Ser Ser Leu Pro Gln Ser Phe Leu Leu Lys Cys 30 40 148 20 TTA GAG CAA GTG AGG AAG ATC CAG GGC GAT GGC GCA GCG CTC CAG GAG Leu Glu Gln Val Arg Lys Ile Gln Gly Asp Gly Ala Ala Leu Gln Glu 45 196 25 AAG CTG TGT GCC ACC TAC AAG CTG TGC CAC CCC GAG GAG CTG GTG CTG Lys Leu Cys Ala Thr Tyr Lys Leu Cys His Pro Glu Glu Leu Val Leu 60 65 70 244 30 CTC GGA CAC TCT CTG GGC ATC CCC TGG GCT CCC CTG AGC TCC TGC CCC Leu Gly His Ser Leu Gly Ile Pro Trp Ala Pro Leu Ser Ser Cys Pro 80 35 40 AGC CAG GCC CTG CAG CTG GCA GGC TGC TTG AGC CAA CTC CAT AGC GGC 340 Ser Gln Ala Leu Gln Leu Ala Gly Cys Leu Ser Gln Leu His Ser Gly 100 95 45 CTT TTC CTC TAC CAG GGG CTC CTG CAG GCC CTG GAA GGG ATA TCC CCC 388 Leu Phe Leu Tyr Gln Gly Leu Leu Gln Ala Leu Glu Gly Ile Ser Pro 115 50 GAG TTG GGT CCC ACC TTG GAC ACA CTG CAG CTG GAC GTC GCC GAC TTT 436 Glu Leu Gly Pro Thr Leu Asp Thr Leu Gln Leu Asp Val Ala Asp Phe 125 130 135

150

484

GCC ACC ACC ATC TGG CAG CAG ATG GAA GAA CTG GGA ATG GCC CCT GCC

Ala Thr Thr Ile Trp Gln Gln Met Glu Glu Leu Gly Met Ala Pro Ala

| | CTG Leu | CAG Gln 155 | CCC Pro | ACC Thr | CAG Gln | GGT | GCC Ala 160 | Met | CCC Pro | GCC Ala | TTC Phe | GC GC Al 16 | a Se | T GC r Al | T TI a Pl | C CA | G 532 n |
|----|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|--------------------|------------------------|------------|
| 5 | CGC Arg 170 | CGG Arg | GCA Ala | GGA Gly | GGG Gly | GTC Val 175 | Leu | GTI Val | GCT Ala | AGC Sei | CAN His | Le | G CA u Gl | G AG n' Se | C TI | C CTO ie Let 18: | u |
| 10 | | | | | | | | | • | | | | | | | | |
| • | GAG Glu | GTG Val | TCG Ser | TAC Tyr | CGC Arg 190 | GTT Val | CTA Leu | CGC | CAC His | Leu 195 | Ala | Gl: | CCC Pro | C GG Gl | r GG y G1 20 | A GGC y Gly 0 | 628 |
| 15 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | GGT Gly | GAT Asp | GCA Ala | CAC His 205 | AAG Lys | AGT Ser | GAG Glu | GTT Val | GCT Ala 210 | . His | CGG Arg | TT? | r aai e Ly: | A GAS | p Le | G GGA u Gly | 676 |
| 20 | | | | | | | | | | | | | : | | | | • |
| | GAA Glu | GAA Glu | AAT Asn 220 | TTC Phe | AAA Lys | GCC Ala | TTG Leu | GTG Val 225 | TTG Leu | ATT | GCC Ala | TTI Phe | GCT Ala 230 | Glr | TA1 | CTT Leu | 724 |
| 25 | | | | | • | | | | , | | | | | | | | |
| | CAG Gln | CAG Gln 235 | TGT Cys | CCA Pro | TTT Phe | GAA Glu | GAT Asp 240 | CAT His | GTA Val | AAA Lys | TTA Leu | GTG Val 245 | . Asn | GAA Glu | GT/ | A ACT L Thr | 772 |
| 30 | | | | | | | | | | | | | | • | | | • |
| | GAA Glu 250 | TTT Phe | GCA Ala | AAA Lys | ACA Thr | TGT Cys 255 | GTT Val | GCT Ala | GAT Asp | GAG Glu | TĊA Ser 260 | GCT Ala | GAA Glu | AAT Asn | TGT Cys | GAC Asp 265 | 820 |
| 35 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | AAA Lys | TCA Ser | CTT Leu | CAT His | ACC Thr 270 | CTT Leu | TTT Phe | GGA Gly | GAC Asp | AAA Lys 275 | TTA Leu | TGC Cys | ACA Thr | GTT Val | GCA Ala 280 | ACT | 868 |
| 40 | | | | | | | | | | | | • | | | | | |
| | CTT Leu | CGT Arg | GAA Glu | ACC Thr 285 | TAT Tyr | GGT Gly | GAA Glu | ATG Met | GCT Ala 290 | GAC Asp | TGC Cys | TGT Cys | GCA Ala | AAA Lys 295 | CAA Gln | GAA Glu | 916 |
| 45 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | CCT Pro | GAG Glu | AGA Arg 300 | AAT Asn | GAA Glu | TGC Cys | TTC Phe | TTG Leu 305 | CAA Gln | CAC His | AAA Lys | GAT Asp | GAC Asp 310 | AAC Asn | CCA Pro | AAC Asn | 964 |
| 50 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | CTC Leu | CCC Pro 315 | CGA Arg | TTG Leu | GTG Val | AGA Arg | CCA Pro 320 | GAG Glu | GTT Val | GAT Asp | Val : | ATG Met 325 | TGC Cys | ACT Thr | GCT Ala | TTT Phe | 1012 |

| | CAT G His A 330 | AC A sp A | AT G sn G | AA G lu G | lu I | CA I hr F | TT T | TG A eu L | AA A ys L | ys T | AC T Vr L | TA T eu T | AT G | AA A lu I | le A | CC 11a 345 | 1060 |
|----|-----------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|--------------------|--------------------|--------------------|------------------------|------|
| 5 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | · AGA Arg | AGA Arg | CAT His | CCT Pro | TAC Tyr 350 | Phe | TAT | GCC | C CCG | GAA Glu 355 | ı Leı | C CT | r TT u Ph | C TT e Ph | T GC e Al 36 | T AAA a Lys 0 | 1108 |
| 10 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | • | | |
| | AGG Arg | TAT Tyr | AAA Lys | GCT Ala 365 | Ala | TTT | ACA | GAM Glu | TG1 Cys 370 | Cys | C CAI | A GC: n Ala | r GC a Al | T GA a As 37 | Бrã | A GCT s Ala | 1156 |
| 15 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | GCC Ala | TGC Cys | CTG Leu 380 | Leu | CCA Pro | AAG Lys | CTC Leu | GAT Asp 385 | Glu | CTI Let | r CGG | g GA g As | r GA p Gl 39 | n CT | G AA y Ly | G GCT s Ala | 1204 |
| 20 | | | | | | | | | | | | | • | | | | |
| | TCG Ser | TCT Ser 395 | GCC Ala | AAA Lys | CAG Gln | AGA Arg | CTC Leu 400 | Lys | TGT Cys | GCC | AGT Ser | CTC Lev 405 | Gl | A AAA | TT: | r GGA e Gly | 1252 |
| 25 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | GAA Glu 410 | AGA Arg | GCT Ala | TTC Phe | AAA Lys | GCA Ala 415 | Trp | GCA Ala | GTA Val | GCT | CGC Arg 420 | Lev | AGO Sei | CAC Glr | AG Ar | A TTT g Phe- 425 | 1300 |
| 30 | | | | | | | | | | | | | | | | | • |
| | CCC Pro | AAA Lys | GCT Ala | GAG Glu | TTT Phe 430 | GCA Ala | GAA Glu | GTT Val | TCC | AAG Lys 435 | Leu | GTG Val | ACA Thr | GAT Asp | CTT Leu 440 | ACC | 1348 |
| 35 | | | | | | | | | | | | | | • | | | |
| | AAA Lys | GTC Val | CAC His | ACG Thr 445 | GAA Glu | TGC Cys | TGC Cys | CAT His | GGA Gly 450 | GAT Asp | CTG Leu | CTT | GAA Glu | TGT Cys 455 | Ala | GAT Asp | 1396 |
| 40 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | GAC Asp | AGG Arg | GCG Ala 460 | GAC Asp | CTT Leu | GCC Ala | AAG Lys | TAT Tyr 465 | ATC Ile | TGT Cys | GAA Glu | AAT Asn | CAA Gln 470 | GAT Asp | TCG Ser | ATC Ile | 1444 |
| 45 | | | | | | | | | | | | | - | | | | |
| | TCC Ser | AGT Ser 475 | AAA Lys | CTG Leu | AAG Lys | GAA Glu | TGC Cys 480 | TGT Cys | GAA Glu | AAA Lys | CCT Pro | CTG Leu 485 | TTG Leu | GAA Glu | AAA Lys | TCC Ser | 1492 |
| 50 | His | Cys | ATT Ile | GCC Ala | GAA Glu | Val | GAA Glu | AAT Asn | GAT Asp | GAG Glu | Met. | CCT Pro | GCT Ala | GAC Asp | TTG Leu | CCT Pro 505 | 1540 |
| | 490 | | | | | 495 | | | | | 500 | | | | | 202 | • |
| 55 | TCA Ser | TTA Leu | GCT Ala | GCT Ala | GAT Asp | TTT Phe | GTT Val | GAA Glu | AGT Ser | Lys | GAT Asp | GTT Val | TGC Cys | Lys | Asn | TAT Tyr | 1588 |
| | | | | | 510 | | | | | 515 | | | | | 520 | • | |

| | GCT Ala | GAG Glu | GCA Ala | AAG Lys 525 | GAT Asp | GTC Val | TTC Phe | Leu | GGC Gly 530 | ATG Met | TTT Phe | TTG Leu | TAT Tyr | GAA Glu 535 | TAL | GCI Ala | A a | 1636 |
|-----|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|--------------------|----------------------|----------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|------|
| 5 . | AGA Arg | AGG Arg | CAT His 540 | CCT Pro | GAT Asp | TAC Tyr | TCT Ser | GTC Val 545 | GTA Val | CTG Leu | CTG Leu | CTG Leu | AGA Arg 550 | CTI | GCC Ala | : AA Ly: | 3 5 | 1684 |
| 10 | ACA Thr | TAT Tyr 555 | GAA Glu | ACC Thr | ACT Thr | Leu | GAG Glu 560 | AAG ! Lys (| TGC Cys | TGT Cys | Ala | GCT Ala 565 | GCA Ala | GAT Asp | CCT Pro | CAT His | ? | 1732 |
| 15 | GAA Glu 570 | Cys | TAT Tyr | GCC Ala | AAA Lys | GTG Val 575 | TTC Phe | GAT (| GAA Glu | TTT Phe | AAA Lys 580 | CCT Pro | CTT Leu | GTG Val | GAA Glu | GA0 | L | 1780 |
| 20 | | | | | | | | | • | | | | | | | | | |
| 25 | CCT Pro | CAG Gln | AAT Asn | TT? | ATC 1le 590 | Lys | CAI | A AA? n Asi | r TC | S G | AG CI lu L 95 | TT T eu P | TT (| GAG Glu | CAG Gln | CTT Leu 600 | GIY | 1828 |
| 30 | GAG Glu | TAC Tyr | AAA Lys | TTC Phe 605 | CAG Gln | TAA . | GCC Ala | CTA Lev | TI Le 61 | u Va | TT CO | ST TA | AC A | nr | AAG Lys 615 | AAA Lys | GTA Val | 1876 |
| 35 | CCC Pro | CAA Gln | GTG Val 620 | Ser | ACT Thr | CCA Pro | ACT Thi | CTI Lev 629 | ı va | A G | AG GI lu Va | rc T al S | er P | GA Lrg i30 | AAC Asn | CTA Leu | GGA Gly | 1924 |
| 40 | AAA Lys | GTG Val 635 | GGC Gly | AGC | AAA Lys | TGT Cys | TG1 Cys 640 | Lys | CA Hi | T CC s Pr | T GA | IA GC .u Al 64 | lаь | AA A Ys a | AGA . | ATG Met | CCC Pro | 1972 |
| 45 | TGT Cys 650 | GCA Ala | GAA Glu | GAC Asi | TAT TYT | CTA Leu 655 | Ser | GTC Val | G GT Va | C CT | CG AA eu As 66 | in G. | AG T ln L | TA ! eu (| rgt Cys | GTG Val | TTG Leu 665 | 2020 |
| 50 | CAT His | GAG Glu | AAA Lys | ACC Thr | eca Pro 670 | Val | AGT Ser | GAC Asp | AG Ar | A GI g Va 67 | T Th | C AA | A To | GC I | ys : | ACA Thr 580 | GAA Glu | 2068 |
| 55 | TCC Ser | TTG Leu | GTG Val | AAC Asr 689 | AGG Arg | CGA Arg | CCA Pro | TGC Cys | TT: Ph | e Se | A GC | T CI a Le | G G | ru / | FTC (/al / | aat Asp | GAA Glu | 2116 |

| | ACA Thr | TAC Tyr | GTT Val 700 | CCC Pro | AAA Lys | GAG Glu | TTT Phe | AAT Asn 705 | Ala | GAA Glu | ACA Thr | TTC Phe | ACC Thr 710 | TTC Phe | CAT His | GCA Ala | 2164 |
|----|-------------------|-------------------|----------------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|---------------|
| 5 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | GAT Asp | ATA Ile 715 | TGC Cys | ACA Thr | CTT Leu | TCT Ser | GAG Glu 720 | Lys | GAG Glu | AGA Arg | CAA Gln | ATC Ile 725 | гÃ2 | AAA Lys | CAA Gln | ACT | 2212 |
| 10 | | | | | | | | | | | | | | ٠. | | | |
| | GCA Ala 730 | Leu | GTT Val | GAG Glu | CTT Leu | GTG Val 735 | AAA Lys | CAC His | AÄG Lys | CCC Pro | AAG Lys 740 | GCA Ala | ACA Thr | AAA Lys | GAG Glu | CAA Gln 745 | 2260 |
| 15 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | CTG Leu | AAA Lys | GCT Ala | GTT Val | ATG Met 750 | GAT Asp | GAT Asp | TTC Phe | GCA Ala | GCT Ala 755 | TTT | GTA Val | GAG Glu | AAG Lys | TGC Cys 760 | TGC Cys | 2308 |
| 20 | | | | | • | | | | | | | | | | | | |
| | AAG Lys | GCT Ala | GAC Asp | GAT Asp 765 | AAG Lys | GAG Glu | ACC Thr | TGC Cys | TTT Phe 770 | GCC Ala | GAG Glu | GAG Glu | GGT Gly | AAA Lys 775 | AAA Lys | CTT Leu | 2356 |
| 25 | | • | | | | | | | | | | | | | | | |
| | GTT Val | GCT Ala | GCA Ala 780 | AGT Ser | CAA Gln | GCT Ala | GCC Ala | TTA Leu 785 | GGC Gly | TTA Leu | TAAC | ATCA | CA I | TTAF | LA AGC | :A | 2406 |
| 30 | | | | | • | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | 2455 | |
| 35 | . (2 |) INFO | DRMA | TION I | POUR | LAS | EQ ID | NO: | 6: | | | | | | | | |
| | | (i) C | ARAC | TERI | STIQ | JES D | E LA | SEQI | JENC | E: | | | • | • | | | |
| 40 | | | (A) L((B) T\ (C) N(| YPE: a | icide r RE DE | nucléid BRIN | que IS: do | uble | ses | | | | | | · | | |
| | | | (D) C | ONFIG | SURA | TION: | linéai | ire | | | | | | | | | |
| 45 | | (ii) T | TYPE | DE M | OLEC | ULE: 4 | ADNc | : | | | | | | | | | |
| | | (iii) | нүро | THET | IQUE | : NON | l | | | | | | | | | | |
| | | (iii) | ANTI- | SENS | ON: | I | | | | | | | | | | | |
| 50 | | (ix) | CARA | CTEF | RISTIC | UE A | DDIT | IONEI | LLE: | | | | | | | | |
| | | | (A) N | OM/C | LE: CI | os | | | | | | | • | | | | |
| 55 | | | (B) E | MPLA | CEME | NT: 3 | 752 SNEM | ENTS | : /pro | duct= | "Frag | ment | C-ter | de la | chime | re SAH | -Fv' " |
| • | | (ix) | CARA | CTEF | RISTIC | QUE A | DDIT | IONE | LLE: | | | | | | | | |

| | | į (| B) EM | PLAC | EME | | 4428 | | /stand | lard na | ame= | "Linke | er synt | hetiqu | ie. | | |
|----|------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|---------------------|-------------------------|
| 5 | | (xi) D | ESCF | RIPTIC | N DE | LA SI | EQUE | NCE: | SEQ | ID NO | 0: 6: | | | | | | |
| 10 | CC : | TTA Leu 1 | GGC Gly | TTA Leu | CAG Gln | GTG Val 5 | CAG Gln | CTC Leu | GAG Glu | CAG Gln | TCT Ser 10 | GGA Gly | CCT Pro | GAG Glu | CTG Leu | GTG Val 15 | 41 |
| 15 | AAG Lys | CCT Pro | GGG | GCC | TCA Ser 20 | Val | AAG Lys | ATT | TCC Ser | TGC Cys 25 | : Ly: | A GC: S Ala | r TC | r GG r Gl | y Ty | C GCA r Ala 0 | 9! |
| 20 | TTC Phe | AGT Ser | AGG Arg | TCT Ser 35 | Trp | ATG Met | AAC Asn | TGG | GTG Val 40 | Lys | CAC Glr | AGG Arg | CCI Pro | GG/ Gly 45 | A CAC , Gli | G GGT n Gly | 143 |
| 25 | CTT Leu | GAG Glu | TGG Trp 50 | Ile | GGA Gly | . CGG Arg | ATT | TAT Tyr 55 | Pro | GGA Gly | GAI Asr | GGA Gly | GAT Asi 60 | Thi | Lys | A TAC | 191 |
| 25 | AAT Asn | GGG Gly 65 | Lys | TTC Phe | AAG Lys | GLY | AAG Lys 70 | Ala | ACA Thr | CTG Leu | ACT Thr | GCG Ala 75 | GAC Asp | AGA Arg | TCA Ser | TCC | 239 |
| 30 | AGC Ser 80 | Thr | GCC Ala | TAC Tyr | ATG Met | CAG Gln 85 | CTC Leu | AGC Ser | AGC Ser | CTG Leu | ACC Thr 90 | Ser | GTG Val | GGC | TCI Ser | GCG Ala 95 | 287 |
| 35 | GTC Val | TAT Tyr | TTC Phe | TGT Cys | GCA Ala 100 | AAA Lys | GAG Glu | AAC Asn | AAT Asn | AGG Arg 105 | TTC Phe | GAC Asp | GAG Glu | AGG Arg | GGT Gly 110 | TAC Tyr | 335 |
| 40 | TAT Tyr | GCT Ala | ATG Met | GAC Asp 115 | Tyr | TGG Trp | GGC | CAA Gln | GGG Gly 120 | ACC Thr | ACG Thr | GTC Val | ACC Thr | GTC Val 125 | TCC Ser | TCA Ser | 383 _. |
| 45 | GGT Gly | GGC Gly | GGT Gly 130 | GGC Gly | TCG Ser | GGC Gly | GGT Gly | GGT Gly 135 | GGG Gly | TCG Ser | GGT Gly | GGC Gly | GGC Gly 140 | GGA Gly | TCT Ser | AAC Asn | 431 |
| 50 | ATT Ile | CAG Gln 145 | TTG Leu | ACC Thr | CAG Gln | TCT Ser | CCA Pro 150 | Asn | TCC Ser | ATG Met | TCC Ser | ACA Thr 155 | TCA Ser | GTA Val | GGA Gly | GAC Asp | 479 |

| | AGG Arg 160 | GTC Val | AGC Ser | ATC Ile | ACC | TGC Cys 165 | AAG Lys | GCC Ala | AGT Ser | CAG Gln | GAT Asp 170 | var | GAT Asp | ACT Thr | TCT Ser | GTA Val 175 | 527 |
|----|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-----|
| 5 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | GCC Ala | TGG Trp | TAT Tyr | CAA Gln | CAG Gln 180 | AAA Lys | CCA Pro | GGG Gly | CAA Gln | TCT Ser 185 | CCT | AAA Lys | CTA | CTG Leu | ATT Ile 190 | TAC | 575 |
| 10 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | TGG Trp | GCA Ala | TCC Ser | ACC Thr 195 | CGG Arg | CAC His | ACT Thr | GGA Gly | GTC Val 200 | CCT | GAT Asp | CGC Arg | TTC Phe | ACA Thr 205 | GGC Gly | AGT Ser | 623 |
| 15 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | GGA Gly | TCT Ser | GGG Gly 210 | ACA Thr | GAT Asp | TTC Phe | ACT Thr | CTC Leu 215 | ACC Thr | ATT Ile | AGC Ser | AAT Asn | GTG Val 220 | CAG Gln | TCT Ser | GAA Glu | 671 |
| 20 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | GAC Asp | TCG Ser 225 | GCA Ala | GAT Asp | TAT Tyr | TTC Phe | TGT Cys 230 | CAG Gln | CAA Gln | TAT Tyr | Ser | AGC Ser 235 | TAT Tyr | CCG Pro | TGG Trp | ACG Thr | 719 |
| 25 | • | | | | | | | | | | | | | | · | | |
| | Phe | GGT Gly | GGA Gly | CJ A GCC | ACC. Thr | Lys | CTG Leu | GAG Glu | ATC 11e | AAA Lys | TAAG | CTT | | | | | 759 |
| | 240 | | | | | 245 | | | | | 250 | | | | | | |

Revendications

30

- 1. Polypeptide recombinant comportant une partie active dérivée d'un polypeptide ayant une activité thérapeutique, génétiquement couplée à une albumine ou à un variant de l'albumine, ledit variant de l'albumin conservant une haute demie-vie plasmatique, caractérisé en ce que le polypeptide ayant une activité thérapeutique est choisi parmi des hormones, des interférons, des interfeukines, érythropoiétine, G-CSF et l'insuline.
- 2. Polypeptide selon la revendication 1 caractérisé en ce que le polypeptide ayant une activité thérapeutique est un polypeptide d'origine humaine.
 - 3. Polypeptide selon l'une des revendications 1 ou 2 caractérisé en ce que la partie active présente une structure choisie parmi:
 - (a) la structure peptidique entière ou,
 - (b) un fragment de (a) ou une structure dérivée de (a) par modification structurale (mutation, substitution addition et/ou délétion d'un ou plusieurs résidus) et conservant une activité thérapeutique.
- 50 4. Polypeptide selon l'une des revendications 1 à 3 caractérisé en ce que l'albumine ou le variant de l'albumine possède une structure choisi parmi:
 - (a) l'albumine mature;
 - (b) l'albumine; et
 - (c) une structure dérivée de (a) ou (b) par modification structurale (mutation, substitution, addition et/ou délétion d'un ou plusieurs résidus) et conservant une haute demie-vie plasmatique.
 - 5. Polypeptide selon l'une des revendications 1 à 4 caractérisé en ce que le polypeptide comprend une méthionine

N-terminale.

5

20

25

35

40

50

- Polypeptide selon l'une des revendications 1 à 5 caractérisé en ce que le polypeptide comprend un peptide de jonction.
- 7. Polypeptide selon l'une des revendications 1 à 6 caractérisé en ce que le polypeptide comprend un signal de sécrétion.
- Polypeptide selon la revendication 7 caractérisé en ce que le signal de sécrétion est la séquence signal naturelle
 du polypeptide biologiquement actif.
 - 9. Polypeptide selon l'une des revendications 1 à 8 caractérisé en ce que la partie active est couplée à l'extrémité N-terminale de l'albumine.
- 10. Polypeptide selon l'une des revendications 1 à 8 caractérisé en ce que la partie active est couplée à l'extrémité C-terminale de l'albumine.
 - 11. Polypeptide selon l'une des revendications 1 à 10 caractérisé en ce que la partie active y est représenté plusieurs fois.
 - 12. Séquence nucléotidique codant pour un polypeptide selon l'une quelconque des revendications 1 à 11.
 - 13. Séquence nucléotidique selon la revendication 12 caractérisée en ce qu'elle comprend une séquence codant pour une séquence "leader" permettant la sécrétion du polypeptide exprimé.
 - 14. Cassette d'expression comprenant une séquence nucléotidique selon l'une des revendications 12 ou 13 sous le contrôle d'une région d'initiation de la transcription et éventuellement d'une région de terminaison de la transcription.
- 30 15. Plasmide autoréplicatif comportant une cassette d'expression selon la revendication 14.
 - 16. Cellule recombinante eucaryote ou procaryote dans laquelle a été inséré une séquence nucléotidique selon l'une des revendications 12 ou 13 ou une cassette d'expression selon la revendication 14 ou un plasmide selon la revendication 15.
 - 17. Cellule recombinante selon la revendication 16 caractérisée en ce qu'il s'agit d'une levure, d'une cellule animale, d'un champignon ou d'une bactérie.
 - 18. Cellule recombinante selon la revendication 17 caractérisée en ce qu'il s'agit d'une levure.
 - 19. Cellule recombinante selon la revendication 18 caractérisée en ce qu'il s'agit d'une levure du genre Saccharomyces ou Kluyveromyces.
- 20. Procédé de préparation d'un polypeptide tel que défini dans l'une des revendications 1 à 11 caractérisé en ce que l'on cultive une cellule recombinante selon l'une des revendications 16 à 19 dans des conditions d'expression, et on récupère le polypeptide produit.
 - 21. Composition pharmaceutique comprenant un ou plusieurs polypeptides selon l'une quelconque des revendications 1 à 11 ou préparés par un procédé selon la revendication 20.
 - 22. Composition pharmaceutique comprenant une séquence nueléotidique selon l'une quelconque des revendications 12 à 14 utilisable en thérapie génique.

55 Patentansprüche

 Rekombinantes Polypeptid mit einem von einem Polypetid mit therapeutischer Aktivität erhaltenen aktiven Teil, der an ein Albumin oder eine Albuminvariante genetisch gekoppelt ist, wobei die Albuminvariante eine große

Plasma-Halbwertszeit konserviert, dadurch gekennzeichnet, dass das Polypeptid mit therapeutischer Aktivität ausgewählt ist aus Hormonen, Interferonen, Interleukinen, Erythropoitin, G-CSF und Insulin.

- Polypeptid nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass das Polypeptid mit therapeutischer Aktivität ein
 Polypeptid menschlichen Ursprungs ist.
 - 3. Polypeptid nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass der aktive Teil eine Struktur aufweist, die ausgewählt ist aus
 - (a) einer vollständigen Peptidstruktur oder
 - (b) einem Fragment von (a) oder einer durch strukturelle Modifikation (Mutation, Substitution und/oder Löschung von einem oder mehreren Rest(en)) und Konservierung der therapeutischen Aktivität von (a) erhaltenen Struktur.
- 4. Polypeptid nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass das Albumin oder die Albuminvariante eine Struktur aufweist, die ausgewählt ist von
 - (a) reifem Albumin,
 - (b) Albumin; und

10

20

25

40

45

- (c) einer von (a) oder (b) durch strukturelle Modifikation (Mutation, Substitution, Addition und/oder Löschung von einem oder mehreren Reten) und Konservierung der hohen Plasma-Halbwertszeit erhaltenen Struktur.
- 5. Polypeptid nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass das Polypeptid ein N-terminales Methionin aufweist.
- 6. Polypeptid nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass das Polypeptid ein Linkerpeptid aufweist.
- Polypeptid nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass das Polypeptid ein Sekretionssignal aufweist.
 - 8. Polypeptid nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass das Sekretionssignal das natürliche Sekretionssignal des biologisch aktiven Polypeptids ist.
- Polypeptid nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass der aktive Teil an den N-Terminus des Albumins gekoppelt ist.
 - 10. Polypeptid nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass der aktive Teil an den C-Terminus des Albumins gekoppelt ist.
 - 11. Polypeptid nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass der aktive Teil mehrere Male vorhanden ist.
 - 12. Nukleotidsequenz, welche ein Polypeptid nach einem der Ansprüche 1 bis 11 kodiert.
 - 13. Nukleotidsequenz nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, dass sie eine Sequenz aufweist, die eine "Führer"-Sequenz kodiert, welche die Sekretion des expressivierten Polypeptids ermöglicht.
- 14. Expressionskassette, welche eine Nukleotidsequenz nach einem der Ansprüche 12 und 13 aufweist unter der Kontrolle eines Transkriptionsinitiierungsbereichs und optional eines Transkriptionsbeendigungsbereiches.
 - 15. Selbstreplizierendes Plasmid, welches eine Expressionskassette nach Anspruch 14 aufweist.
 - 16. Rekombinante eukaryotische oder prokaryotische Zelle, in welche eine Nukleotidsequenz nach Anspruch 12 oder 13 oder eine Expressionskassette nach Anspruch 14 oder ein Plasmid nach Anspruch 15 eingesetzt ist.
 - 17. Rekombinante Zelle nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, dass es sich um eine Hefezelle, eine Tierzelle, eine Pilzzelle oder eine bakterielle Zelle handelt.

- 18. Rekombinante Zelle nach Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, dass es sich um eine Hefezelle handelt.
- 19. Rekombinante Zelle nach Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, dass es sich um eine Zelle der Art Saccharomyces oder Kluyveromyces handelt.
- 20. Verfahren zur Herstellung eines Polypeptides gemäß einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass eine rekombinante Zelle nach einem der Ansprüche 16 bis 19 unter Expressionsbedingungen kultiviert wird und dass das Polypeptidprodukt geborgen wird.
- 21. Pharmazeutische Zusammensetzung mit einem oder mehreren Polypeptiden nach einem der Ansprüche 1 bis 11 oder hergestellt durch ein Verfahren nach Anspruch 20.
 - 22. Pharmazeutische Zusammensetzung mit einer Nukleotidsequenz nach einem der Ansprüche 12 bis 14, welche in der Gentherapie einsetzbar ist.

Claims

15

30

40

50

- A recombinant polypeptide comprising an active part derived from a polypeptide having a therapeutic activity, genetically coupled to an albumin or a variant of albumin, wherein the variant of albumin conserves a high plasma half-life, characterised in that the polypeptide having a therapeutic activity is chosen from among hormones, interferons, interleukins, erythropoietin, G-CSF and insulin.
- A polypeptide according to Claim 2 characterised in that the polypeptide having a therapeutic activity is a polypeptide of human origin.
 - 3. A polypeptide according to Claim I or 2 characterised in that the active part has a structure chosen from
 - (a) an entire peptide structure or
 - (b) a fragment of (a) or a structure derived from (a) by structural modification (mutation, substitution, and/or deletion of one or more residues) and conservation of therapeutic activity.
- 4. A polypeptide according to one of Claims 1 to 3 characterised in that the albumin or albumin variant has a structure chosen from:
 - (a) mature albumin;
 - (b) albumin; and
 - (c) a structure derived from (a) or (b) by structural modification (mutation, substitution, addition and/or deletion of one or more residues) and conserving a high plasma half-life.
- A polypeptide according to one of Claims 1 to 4 characterised in that the polypeptide comprises an N-terminal
 methionine.
 - 6. A polypeptide according to one of Claims 1 to 5 characterised in that the polypeptide comprises a linker peptide.
 - 7. A polypeptide according to one of Claims 1 to 6 characterised in that the polypeptide comprises a secretion signal.
 - 8. A polypeptide according to Claim 8 characterised in that the secretion signal is the natural secretion signal of the biologically active polypeptide.
- A polypeptide according to one of Claims 1 to 8 characterised in that the active part is coupled to the N-terminus
 of the albumin.
 - 10. A polypeptide according to one of Claims 1 to 8 characterised in that the active part is coupled to the C-terminus of the albumin.

- 11. A polypeptide according to one of Claims 1 to 10 characterised in that the active part is represented several times.
- 12. Nucleotide sequence encoding a polypeptide according to one of Claims 1 to 11.
- 13. A nucleotide sequence according to Claim 12 characterised in that it comprises a sequence encoding a "leader" sequence permitting the secretion of the expressed polypeptide.
 - 14. An expression cassette comprising a nucleotide sequence according to one of Claims 12 and 13 under the control of a transcription initiation region and optionally a transcription termination region.
 - 15. A self-replicating plasmid comprising an expression cassette according to Claim 14.
 - 16. A recombinant eukaryotic or prokaryotic cell in which has been inserted a nucleotide sequence according to Claim 12 or 13 or an expression cassette according to Claim 14 or a plasmid according to Claim 15.
 - 17. A recombinant cell according to Claim 16 characterised in that it is a yeast, animal, fungal or bacterial cell.
 - 18. A recombinant cell according to Claim 17 characterised in that it is a yeast cell.

15

25

35

40

45

50

55

- 19. A recombinant cell according to Claim 18 characterised in that it is a cell from the genus Saccharomyces or Kluyveromyces.
 - 20. A process for preparing a polypeptide as defined in one of Claims 1 to 11 characterised in that one cultivates a recombinant cell according to one of Claims 16 to 19 under conditions for expression and one recovers the polypeptide product.
 - 21. A pharmaceutical composition comprising one or more polypeptides according to Claims 1 to 11 or prepared by a process according to Claim 20.
- 22. A pharmaceutical composition comprising a nucleotide sequence according to one of Claims 12 to 14 usable in gene therapy.

Figure 1A

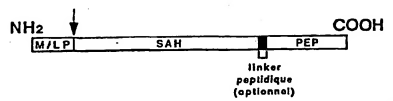


Figure 1B

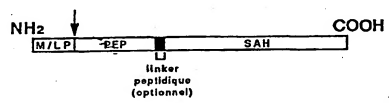


Figure 1C

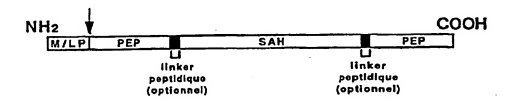


Figure 1

SEO, ID NO: 1

| AAGCT TTACAACAAA TATAAAAACA | ATG AAG TOG GTA Met Lys Trp Val | A ACC TIT ATT TCC C I Thr Phe Ile Ser L | TT CTT TTT CTC TTT eu Leu Phe Leu Phe -12 | 2 |
|--|------------------------------------|--|--|----------|
| AGC TCG GCT TAT TCC AGG GGT | GTG TTT CGT CG | A CAT OCA CAC AAG A | GT GAG GTT GCT CAT | , |
| Ser Ser Ala Tyr Ser Arg Gly | Val Phe Arg Arg | J ASP Ala His Lys S | er Glu Val Ala His 9 | |
| CGG TTT AAA GAT TTG GGA GAA | GAA AAT TIC AA | A CCC TTG GTG TTG A | TT GCC TTT GCT CAG | , |
| Arg Phe.Lys Asp Leu Gly Glu | Glu Asn Phe Lys | S Ala Leu Val Leu I | le Ala Phe Ala Gln 29 | |
| TAT CTT CAG CAG TGT CGA TTT | GAA GAT CAT GT/ | A AAA TTA GTG AAT G | AA GTA ACT GAA TTT |) |
| Tyr Leu Gln Gln Cys Pro Phe | Glu Asp His Val | Lys Leu Val Asn G | lu Val Thr Glu Phe 49 | |
| GCA AAA ACA TGT GTT GCT GAT | GAG TCA GCT GAN | A AAT TGT GAC AAA T | CA CTT CAT ACC CTT |) |
| Ala Lys Thr Cys Val Ala Asp | Glu Ser Ala Glu | 1 Asn Cys Asp Lys S | er Leu His Thr Leu 69 | |
| TTT GGA GAC AAA TTA TGC ACA | GTT GCA ACT CT | COT GAA ACC TAT G | GT GAA ATG GCT GAC |) |
| Phe Gly Asp Lys Leu Cys Thr | Val Ala Thr Let | Arg Glu Thr Tyr G | ly Glu Met Ala Asp 89 | |
| TOC TOT OCA AAA CAA GAA CCT | GAG AGA AAT GAA | A TGC TTC TTG CAA C | AC AAA GAT GAC AAC | ; |
| Cys Cys Ala Lys Gln Glu Pro | Glu Arg Asn Glu | I Cys Phe Leu Gln H | is Lys Asp Asp Asn 109 | |
| CCA AAC CTC CCC CGA TTG GTC | AGA CCA GAG GT | r GAT GTG ATG TGC A | CT GCT TTT CAT GAC |). |
| Pro Asn Leu Pro Arg Leu Val | Arg Pro Glu Val | l Asp Val Met Cys T | hr Ala Phe His Asp 129 | |
| AAT GAA GAG ACA TIT TIG AAA | AAA TAC TTA TAT | r GAA ATT GCC AGA A | GA CAT CCT TAC TTT |) |
| Asn Glu Glu Thr Phe Leu Lys | Lys Tyr Leu Tyr | r Glu Ile Ala Arg A | rg His Pro Tyr Phe 149 | |
| TAT GCC CCG GAA CTC CTT TTC | TIT GCT AAA AG | G TAT AAA OCT OCT T | TT ACA GAA TGT TGC |) |
| Tyr Ala Pro Glu Leu Leu Phe | Phe Ala Lys Arg | G Tyr Lys Ala Ala P | he Thr Glu Cys Cys 169 | |
| CAA GCT GCT GAT AAA GCT GCC Gln Ala Ala Asp Lys Ala Ala | TOC CTG TTG CCI | A AAG CTC GAT GAA C D Lys Leu Asp Glu L | TT CCG GAT GAA GCG eu Arg Asp Glu Gly 189 |) |
| AAG OCT TCG TCT GCC AAA CAC | AGA CTC AAG TG | r GOC AGT CTC CAA A | AA TTT GGA GAA AGA |) |
| Lys Ala Ser Ser Ala Lys Gir | Arg Leu Lys Cy: | s Ala Ser Leu Gln L | ys Phe Gly Glu Arg 209 | |
| OCT TTC AAA GCA TGG GCA GTA | GCT CGC CTG AG | C CAG AGA TTT CCC A | AA OCT GAG TTT GCA |) |
| Ala Phe Lys Ala Trp Ala Val | Ala Arg Leu Sei | r Gln Arg Phe Pro L | ys Ala Glu Phe Ala 229 | |
| GAA GTT TCC AAG TTA GTG ACA | GAT CTT ACC AA Asp Leu Thr Ly: | A GTC CAC ACG GAA T S Val His Thr Glu C | GC TGC CAT GGA GAT ys Cys His Gly Asp 249 | ; |

Figure 2(a)

| CTG | CTT | GAA | TGT | GCT | GAT | GAC | AGG | ccc | GAC | CTT | CCC | AAG | TAT | ATC | TGT | GAA | TAA | CAA | GAT | 269 |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-----|
| Leu | Leu | Glu | Cys | Ala | Asp | Asp | Arg | Ala | Asp | Leu | Ala | Lys | Tyr | Ile | Cys | Glu | naA | Gln | Asp | |
| TCG | ATC | TCC | AGT | aaa | CTG | aag | GAA | TOC | TGT | GAA | aaa | OCT | CTG | TIG | GAA | aaa | TCC | CAC | TGC | 289 |
| Ser | Ile | Ser | Ser | Lys | Leu | Lys | Glu | Cys | Cys | Glu | Lys | Pro | Leu | Leu | Glu | Lys | Ser | His | Cys | |
| ATT | CCC | GAA | GTG | GAA | AAT | gat | GAG | ATG | CCT | GCT | GAC | TTG | CCT | TCA | TTA | GCT | OCT | gat | TIT | 309 |
| Ile | Ala | Glu | Val | Glú | Asn | Asp | Glu | Net | Pro | Ala | Asp | Leu | Pro | Ser | Leu | Ala | Ala | Asp | Phe | |
| GTT | GAA | agt | aag | GAT | GTT | TGC | aaa | AAC | TAT | GCT | GAG | GCA | AAG | gat | GTC | TTC | CTG | GJA | atg | 329 |
| Val | Glu | Ser | Lys | Asp | Val | Cys | Lys | Asn | Tyr | Ala | Glu | Ala | Lys | Asp | Val | Phe | Leu | GGC | Met | |
| TTT | TTG | TAT | GAA | TAT | GCA | AGA | AGG | CAT | CCT | GAT | TAC | TCT | GTC | GTA | CTG | CTG | CTG | AGA | CTT | 349 |
| Phe | Leu | Tyr | Glu | Tyr | Ala | Arg | Arg | His | Pro | Asp | Tyr | Ser | Val | Val | Leu | Leu | Leu | Arg | Leu | |
| GCC | aag | ACA | TAT | GAA | ACC | ACT | CTA | GAG | aag | TGC | TCT | OCC | OCT | GCA | GAT | CCT | CAT | GAA | TGC | 369 |
| Ala | Lys | Thr | Tyr | Glu | Thr | Thr | Leu | Glu | Lys | Cys | Cys | Ala | Ala | Ala | ASD | Pro | His | GAA | Cys | |
| TAȚ | GCC | AAA | GTG | TTC | gat | GAA | TTT | AAA | CCT | CTT | <i>GT</i> G | GAA | GAG | OCT | CAG | AAT | TTA | ATC | aaa | 389 |
| Tyr | Ala | Lys | Val | Phe | Asp | Glu | Phe | Lys | Pro | Leu | Val | Glu | Glu | Pro | Gln | Asn | Leu | Ile | Lys | |
| CAA | AAT | TCT | GAG | CTT | TTT | GAG | CAG | CTT | GGA | GAG | TAC | AAA | TTC | CAG | AAT | GOG | CTA | TTA | GTT | 409 |
| Gln | Asn. | Cys. | Glu | Leu | Phe | Glu | Gln | Leu | Gly | Glu | Tyr | Lys | Phe | Gln | Asn | Ala | Leu | Leu | Val | |
| OGT | TAC | ACC | aag | AAA | GTA | ccc | CAA | GTG | TCA | ACT | CCA | ACT | CTT | GTA | GAG | GTC | TCA | AGA | AAC | 429 |
| Arg | Tyr | Thr | Lys | Lys | Val | Pro | Gln | Val | Ser | Thr | Pro | Thr | Leu | Val | Glu | Val | Ser | Arg | Asn | |
| CTA | GGA | aaa | GTG | GGC | AGC | aaa | TGT | TCT | aaa | CAT | CCT | GAA | GCA | aaa | AGA | ATG | OCC | TGT | GCA | 449 |
| Leu | Gly | Lys | Val | Gly | Ser | Lys | Cys | Cys | Lys | His | Pro | Glu | Ala | Lys | Arg | Net | Pro | Cys | Ala | |
| GAA | gac | TAT | CTA | TCC | GTG | GTC | CTG | AAC | CAG | TTA | TGT | GIG | TTG | CAT | GAG | AAA | ACG | CCA | GTA | 469 |
| Glu | Asp | Tyr | Leu | Ser | Val | Val | Leu | Asn | Gln | Leu | Cys | Val | Leu | His | Glu | Lys | Thr | Pro | Val | |
| AGT | GAC | aga | GTC | ACC | AAA | TCC | TGC | ACA | GAA | TCC | TTC | GIG | AAC | AGG | CGA | CCA | TGC | TTT | TCA | |
| Ser | Asp | Arg | Val | Thr | Lys | Cys | Cys | Thr | Glu | Ser | Leu | Val | Asn | Arg | Arg | Pro | Cys | Phe | Ser | 489 |
| GCT | CTG | GAA | GIC | gat | GAA | ACA | TAC | GTT | CCC | aaa | GAG | TTT | AAT | GCT | GAA | ACA | TTC | ACC | TTC | 509 |
| Ala | Leu | Glu | Val | Asp | Glu | Thr | Tyr | Val | Pro | Lys | Glu | Phe | Asn | Ala | Glu | Thr | Phe | Thr | Phe | |
| CAT | GCA | gat | ATA | TGC | ACA | CTT | TCT | GAG | aag | GAG | AGA | CAA | ATC | AAG | AAA | CAA | ACT | GCA | CTT | 529 |
| His | Ala | Asp | Ile | Cys | Thr | Leu | Ser | Glu | Lys | Glu | Arg | Gln | Ile | Lys | Lys | Gln | Thr | Ala | Leu | |
| GTT Val | GAG Glu | CTT Leu | GTG Val | aaa Lys | CAC His | aag Lys | CCC | AAG Lys | GCA Ala | ACA Thr | aaa Lys | GAG Glu | CAA Gln | CTG Leu | aaa Lys | GCT Ala | GTT Val | ATG Met | gat Asp | 549 |
| gat | TTC | OCA | GCT | TTT | GTA | GAG | aag | TGC | TGC | aag | GCT | GAC | GAT | NAG | GAG | ACC | TGC | TTT | GCC | 569 |
| Asp | Phe | Ala | Ala | Phe | Val | Glu | Lys | Cys | Cys | Lys | Ala | Asp | Asp | Lys | Glu | Thr | Cys | Phe | Ala | |
| GAG Glu | GAG Glu | GGT Gly | aaa Lys | AAA Lys | CTT | GTT Val | GCT Ala | GCA Ala | AGT | CAP Glr | GCT Ala | , ecc | Met] | CGC | TT/ | ı () | EN) p | TAA | OCTT | |

Figure 2(b)

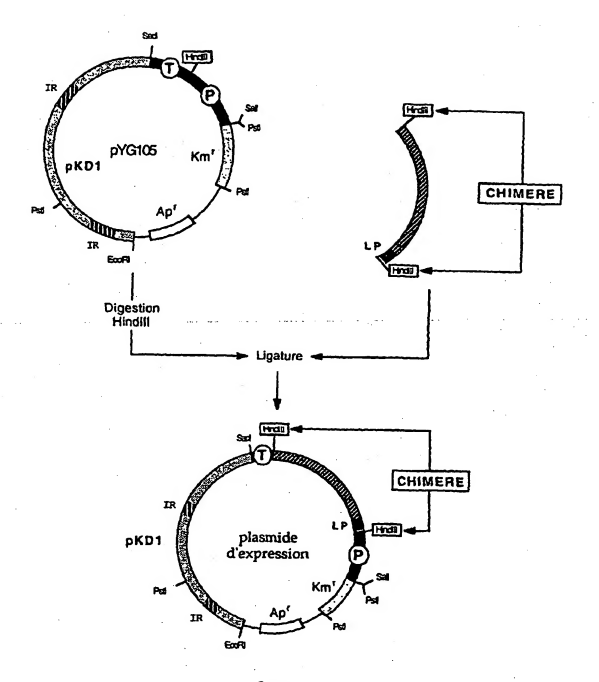


Figure 3

Figure 4A

CC TTA GGC TTA (NNN)244 TAA GCTT Leu Gly Leu (Thr470->Val713)

CC TTA GGC TTA (NNN) 29 TAA GCTT
Leu Gly Leu (Thr470->Asp498) ***

Figure 4B

CC TTA GGC CTC (NNN)14 TAA GCTT
Leu Gly Leu (Cys695->Pro708)

Figure 4C

CC TTA GGC TTA (NNN)90 TAA GCTT Leu Gly Leu (Thr470->Tyr508.Arg663->Val713)

Figure 4D

Figure 4 (A à D)

SEO, ID NO: 2

| œ | Leu | GGC Gly SAH< | Leu | Thr | Cys | Glu | Ala | Cys | CAG Gln | GAG Glu | CCG Pro | GGA Gly | GCGC | CTG Leu | GTG Val | GTG Val | CCT Pro | CCC Pro | ACA Thr | 601 |
|------------|------------|--------------------|------------|------------|------------|------------|--------------|-------------------|------------|------------|------------|-------------------|------------|------------|------------|-------------------|------------|------------|------------|------------------|
| gat Asp | GCC Ala | CCG Pro | GTG Val | AGC Ser | CCC Pro | ACC Thr | ACT Thr | CTG <u>Leu</u> | TAT Tyr | GTG Val | GAG Glu | GAC <u>Asd</u> | ATC Ile | TCG Ser | GAA Glu | ccc <u>Pro</u> | CCG Pro | TTG Leu | CAC His | 621 |
| gat Asp | TTC Phe | TAC Tyr | TGC Cys | AGC Ser | AGG Arg | CTA Leu | CTG Leu | GAC Asp | CTG Leu | GTC Val | TTC Phe | CTG Leu | CTG Leu | gat Asp | Gly | TCC Ser | TCC Ser | AGG Arg | CTG Leu | 641 |
| TCC Ser | GAG Glu | GCT Ala | GAG Glu | TTT Phe | gaa Glu | GTG Val | CTG Leu | aag Lys | GCC Ala | TTT Phe | GTG Val | CTG Val | GAC Asp | atg Met | ATG Met | GAG Glu | CGG Arg | CTG Leu | CGC Arg | 661 |
| Ile | Ser | Gln | Lys | Trp | Val· | Arg | Val | Ala | Val | Val | Glu | Tyr | H1S | ASP | GIÀ | ser | CAC His | AIA | lyr | 681 |
| Ile | Gly | Leu | Lys | Asp | Arg | Lys | Arg | Pro | Ser | Glu | Leu | Arg | Arg | 116 | ALA | ser | GIN | va1 | | 701 |
| Tyr | Ala | Gly | Ser | Gln | Val | Ala | Ser | Thr | Ser | Glu | Val | Leu | ГÃЗ | tyr | Thr | Leu | TTC Phe | GIN | 116 | 721 |
| Phe | Ser | Lys | Ile | Asp | Arg | Pro | Glu | Ala | Ser | Arg | Ile | Ala | Leu | Leu | Leu | Mec | GCC Ala | ser | GIN | 741 |
| GAG Glu | CCC | CAA Gln | CGG Arg | ATG Met | TCC Ser | CGG Arg | AAC Asn | TIT | GTC Val | CGC Arg | TAC Tyr | GTC Val | CAG Gln | GJY | CTG Leu | AAG Lys | aag Lys | aag Lys | AAG Lys | . ⁷⁶¹ |
| GTC Val | ATT Ile | GTG Val | ATC Ile | CCG Pro | GTG Val | GGC Gly | ATT | GGG Gly | CCC Pro | CAT His | GCC Ala | AAC Asn | CIC | nag Lys | CAG Gln | ATC Ile | CGC Arg | CTC | Ile | 781 |
| GAG Glu | aag Lys | CAG Gln | GCC Ala | CCT Pro | GAG Glu | AAC Asn | . AAG Lys | QCC Ala | TTC Phe | GTG Val | £TG Leu | AGC Ser | AGT Ser | GTG Val | GAT Asp | GAG Glu | CIG Leu | GAG Glu | CAG Gln | 801 |
| CAA Gln | AGG Arg | GAC Asp | GAG Glu | ATC | GTT Val | AGC Ser | TAC Tyr | CIC Leu | TGT Cys | GAC Asp | CTT | Ala | Pro | GAA Glu | Y) a | CCT Pro | CCT Pro | CCT Pro | ACT Thr | 821 |
| CTG Leu | CCC CCC | CCC Pro | GAC Asp | ATG Mec | OCA Ala | CAA Gln | GTC Val | TAA | GCT | r | | | | | | | | | | 829 |

Figure 4 (E)

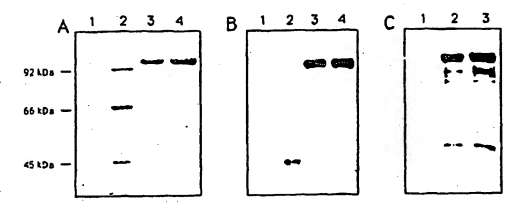


Figure 5

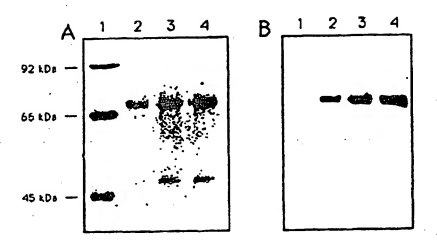


Figure 6

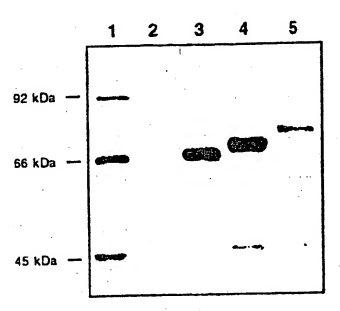


Figure 7

SEO ID NO: 3

| œ | Leu | Gly | TTA Leu | Ser | Asn | GAA Glu | CTT Leu | CAT His | CAA Gln | GTT Val | CCA Pro | TCG Ser | AAC | TGT Cys | GAC Asp | TGT Cys | CTA Leu | AÀT Asn | GGA Gly | 601 |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|--------------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-----|
| GCA Gly | ACA Thr | TGT Cys | GTG Val | TCC Ser | AAC Asn | AAG Lys | TAC Tyr | TTC Phe | TCC Ser | aac Asn | ATT Ile | CAC His | TGG Trp | TGC Cys | AAC Asn | TGC Cys | CCA Pro | aac Lys | aaa Lys | 621 |
| TTC Phe | GGA Gly | GGG | CAG Gln | CAC His | TGT Cys | Glu | Ile | GAT Asp LKR< | Lys | Ser | Lys | Thr | Cys | TAT Tyr | GAG Glu | G)y | AAT Asn | Gly Gly | CAC His | 641 |
| rrr Phe | TAC Tyr | CGA Arg | GGA Gly | aag Lys | ∞c Ala | AGC Ser | ACT Thr | GAC Asp | ACC Thr | ATG Net | GJA GCC | CGG Arg | CCC | TGC Cys | CTG Leu | CCC | TGG Trp | AAC Asn | TCT Ser | 661 |
| GCC Ala | ACT Thr | GTC Val | CTT Leu | CAG Gln | CAA Gln | ACG Thr | TAC Tyr | CAT His | ccc Ala | CAC His | AGA Arg | TCT Ser | GAT Asp | GCT Ala | CTT Leu | CAG Gln | CTG Leu | GC Gly | CTG Leu | 681 |
| GGG | aaa Lys | CAT His | AAT Asn | TAC Tyr | TGC Cys | AGG Arg | AAC Asn | CCA Pro | GAC Asp | AAC Asn | CGG Arg | AGG Arg | CGA Arg | ccc Pro | TOG Trp | TCC Cys | TAT Tyr | GIG Val | CAG Gln | 701 |
| GTG Val | GCGC | CTA Leu | AAG Lys | CCG Pro | CTT Leu | GTC Val | CAA Gln | GAG Glu | TGC Cys | ATG Met | GTG Val | CAT His | GAC Asp | TGC Cys | GCA Ala | gat Asp | GGA Gly | AAA Lys | TAA | 720 |

GCTT

Figure 8

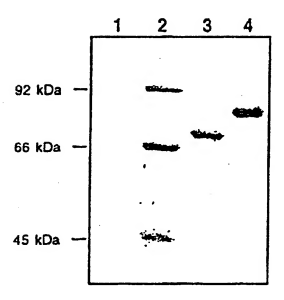


Figure 9

SEO. 10 NO: 4

OC TTA GOC TTA ACC COC CTG GOC CCT GOC AGC TOC CTG COC CAG AGC TTC CTG CTC AAG Leu Gly Leu Thr Pro Leu Gly Pro Ala Ser Ser Leu Pro Gln Ser Phe Leu Leu Lys 601 SAR<---I--->G-CSF TGC TTA GAG CAA GTG AGG AAG ATC CAG GGC GAT GGC GCA GCG CTC CAG GAG AAG CTG TGT Cys Leu Glu Gln Val Arg Lys Ile Gln Gly Asp Gly Ala Kla Leu Gln Glu Lys Leu Cys 621 GCC ACC TAC AAG CTG TGC CAC CCC GAG GAG CTG GTG CTG CTC GGA CAC TCT CTG GGC ATC Ala Thr Tyr Lys Leu Cys His Pro Glu Glu Leu Val Leu Leu Gly His Ser Leu Gly Ile 641 SetI CCC TOG CCT CCC CTG AGC TCC TGC CCC AGC CAG CCC CTG CAG CTG GCA GGC TGC TTG AGC Pro Trp Ala Pro Leu Ser Ser Cys Pro Ser Gln Ala Leu Gln Leu Ala Gly Cys Leu Ser 661 CAA CTC CAT AGC GGC CTT TTC CTC TAC CAG GGG CTC CTG CAG GGC CTG GAA GGG ATA TCC Gln Leu His Ser Gly Leu Phe Leu Tyr Gln Gly Leu Leu Gln Ala Leu Glu Gly Ile Ser 681 CCC GAG TTG GGT CCC ACC TTG GAC ACA CTG CAG CTG GAC GTC GCC GAC TTT GCC ACC ACC Pro Glu Leu Gly Pro Thr Leu Asp Thr Leu Gln Leu Asp Val Ala Asp Phe Ala Thr Thr 701 ATC TOG CAG CAG ATG GAA GAA CTG GGA ATG GCC CCT GCC CTG CAG CCC ACC CAG GGT GCC Ile Trp Gln Gln Met Glu Glu Leu Gly Met Ala Pro Ala Leu Gln Pro Thr Gln Gly Ala 721 ATG CCG GCC TTC GCC TCT GCT TTC CAG CGC CGG GCA GGA GGG GTC CTG GTT GCT AGC CAT Met Pro Ala Phe Ala Ser Ala Phe Gln Arg Arg Ala Gly Gly Val Leu Val Ala Ser His 741 CIG CAG AGC TTC CIG GAG GIG TCG TAC CCC GIT CIA CCC CAC CIT GCG CAG CCC TGA AGCIT Leu Gln Ser Phe Leu Glu Val Ser Tyr Arg Val Leu Arg His Leu Ala Gln Pro *** 759

Figure 10

SEO. ID NO: 5

| AAGCT TTACAACAAA TATAAAAACA | | Val Thr Phe Ile | Ser Leu Leu Phe | |
|--|---|---|--|------------------------|
| AGC TCG GCT TAT TCC AGG GGT Ser Ser Ala Tyr Ser Arg Gly | GTG TTT CGT C | OGA ACC COC CTG Arg Thr Pro Leu | ApaI <u>GGC CC</u> T GCC AGC Gly Pro Ala Ser | TCC CTG . Ser Leu 9 |
| CCC CAG AGC TTC CTG CTC AAG Pro Gln Ser Phe Leu Leu Lys | TGC TTA GAG C Cys Leu Glu G | I>d-CSF CAA GTG AGG AAG Sln Val Arg Lys | ATC CAG GGC GAT Ile Gln Gly Asp | GGC GCA Gly Ala 29 |
| GCG CTC CAG GAG AAG CTG TGT Ala Leu Gln Glu Lys Leu Cys | GOC ACC TAC A | AAG CTG TGC CAC | CCC GAG GAG CTG | GTG CTG |
| CTC GGA CAC TCT CTG GGC ATC Leu Gly His Ser Leu Gly Ile | CCC TGG GCT C | Sati CC CTG AGC TCC | TGC COC AGC CAG | GCC CTG |
| CAG CTG GCA GGC TGC TTG AGC Gln Leu Ala Gly Cys Leu Ser | CAA CTC CAT A | AGC GGC CTT TTC | CTC TAC CAG GGG | CTC CTG |
| CAG CCC CTG GAA GCG ATA TCC Gln Ala Leu Glu Gly Ile Ser | CCC GAG TTG G | SGT CCC ACC TTG | GAC ACA CTG CAG | CTG GAC |
| GTC GCC GAC TTT GCC ACC ACC Val Ala Asp Phe Ala Thr Thr | ATC TGG CAG C | CAG ATG GAA GAA | CTG GGA ATG .GCC Leu Gly Met Ala | CCT GCC Pro Ala 129 |
| CTG CAG CCC ACC CAG GGT GCC Leu Gln Pro Thr Gln Gly Ala | ATG CCG GCC T Met Pro Ala P | TTC GCC TCT GCT : | TTC CAG CGC CGG Phe Gln Arg Arg | GCA GGA Ala Gly 149 |
| GGG GTC CTG GTT GCT AGC CAT Gly Val Leu Val Ala Ser His | CTG CAG AGC T Leu Gln Ser P | TC CTG GAG GTG The Leu Glu Val | TOG TAC COC GIT Ser Tyr Arg Val | CTA CCC Leu Arg 169 |
| CAC CTT GCG CAG CCC GGT GGA His Leu Ala Gln Pro Gly Gly G-CSF <i lin<="" td=""><td>GGC GGT GAT G Gly Gly Asp A ker I>s</td><td>lla His Lys Ser (</td><td>GAG GTT GCT CAT Glu Val Ala His</td><td>CGG TTT Arg Phe 189</td></i> | GGC GGT GAT G Gly Gly Asp A ker I>s | lla His Lys Ser (| GAG GTT GCT CAT Glu Val Ala His | CGG TTT Arg Phe 189 |
| AAA GAT TIG GGA GAA GAA AAT Lys Asp Leu Gly Glu Glu Asn | TTC AAA GOC T | TG GTG TTG ATT | GCC TTT GCT CAG Ala Phe Ala Gln | TAT CTT Tyr Leu 209 |
| CAG CAG TGT CCA TTT GAA GAT Gln Gln Cys Pro Phe Glu Asp | CAT GTA AAA T His Val Lys L | TA GTG AAT GAA œu Val Asn Glu | GTA ACT GAA TTT Val Thr Glu Phe | GCA AAA Ala Lys 229 |
| ACA TGT GTT GCT GAT GAG TCA Thr Cys Val Ala Asp Glu Ser | GCT GAA AAT T Ala Glu Asn C | CT GAC AAA TCA (Cys Asp Lys Ser) | CTT CAT ACC CTT Leu His Thr Leu | TTT GGA Phe Gly 249 |
| GAC AAA TTA TGC ACA GTT GCA ASP Lys Leu Cys Thr Val Ala | ACT CTT CGT G. Thr Leu Arg G | BAA ACC TAT GGT (Blu Thr Tyr Gly (| GAA ATG GCT GAC Glu Het Ala Asp | TGC TGT Cys Cys 269 |
| OCA AAA CAA GAA CCT GAG AGA Ala Lys Gln Glu Pro Glu Arg | AAT GAA TOC T Asn Glu Cys P | TC TTG CAA CAC : The Leu Gln His | AAA GAT GAC AAC Lys Asp Asp Asn | CCA AAC Pro Asn 289 |
| CTC CCC CGA TTG GTG AGA CCA Leu Pro Arg Leu Val Arg Pro | Glu Val Asp V | al Met Cys Thr | Ala Phe His Asp | Asn Glu 309 |
| GAG ACA TIT TIG AAA AAA TAC Glu Thr Phe Leu Lys Lys Tyr | TTA TAT GAA A' Leu Tyr Glu I | TT GCC AGA AGA (le Ala Arg Arg) | CAT CCT TAC TTT His Pro Tyr Phe | TAT GCC Tyr Ala 329 |

Figure 11 (a)

| CCG Pro | GAA Glu | CTC Leu | CTT Leu | TTC Phe | TTT Phe | GCT Ala | AAA Lys | AGG Arg | TAT Tyr | aaa Lys | GCT Ala | QCT Ala | TTT Phe | ACA Thr | GAA Glu | TGT Cys | TGC Cys | CAA Gln | GCT Ala | 349 |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|---------------------|------------|-------------|---|------------|------------|------------|------------|------------|-------|
| | | | | | | ~~~ | | CCA Pro | 8 8/3 | CTC. | CAT | GAA | CTT | CCC | GAT | GAA | GGG | AAG | GCT | 369 |
| | | | | | | | | m.cm | ~~ | » | crrc | CAA | AAA | Jelek | CGA | GAA | AGA | CCT | TTC | |
| ser | Ser | Ala | Lys | Gln | Arg | Leu | rys | cys | WIG | Set | Dea | OTII | LJ S | | 013 | | | | | 389 |
| aaa Lys | GCA Ala | TGG Trp | CCA Ala | GTA Val | GCT Ala | CGC Arg | CTG Leu | AGC Ser | Gln | AGA Arg | TTT | Pro | AAA Lys | GCT Ala | GAG Glu | Phe | Ala | GRA | Val | 409 |
| TCC | AAG | ATT | GTG | ACA | GAT | CTT | ACC | AAA Lys | GTC Val | CAC | ACG Thr | GAA Glu | TGC Cys | TGC Cys | CAT His | GGA Gly | gat Asp | CTG Leu | CTT Leu | 429 |
| | | | | ~~~ | .~~ | ~~ | CRC | ملمك | ccc | DAG. | тат | ATC | TGT | GAA | AAT | CAA | GAT | TCG | ATC | 449 |
| Glu | Cys | Ala | Asp | Asp | Arg | Ala | Asp | Leu | VIG | Lys | TAL | .116 | Cya | GIG | rw. | 0211 | , | | | . 447 |
| Ser | Ser | Lys | Leu | Lys | Glu | Cys | Cys | GIU | гåг | PIO | Læu | Leu | GIU | ng o | ~~ | | -3- | | GCC Ala | 469 |
| GAA | GTG Val | GAA | AAT Asn | GAT Asp | GAG Glu | ATG Met | CCT Pro | GCT Ala | GAC Asp | TTG Leu | CCT Pro | TCA Ser | TTA Leu | OCT Ala | OCT Ala | GAT Asp | TTT Phe | CTT Val | GAA Glu | 489 |
| | | | | | | | m>m | ~~ | CNC | CCB | aac. | CAT | CTC | TIC | CTG | ccc | ATG | TTT | TTG | 509 |
| Ser | Lys | Asp | Val | Cys | Lys | Asn | TYT | Ala | GIG | WIG | rås | CL7 | Ag T | CIIC: | CTG | AGA | CTT | œc | AAG | |
| Tyr | Glu | Tyr | Ala | Arg | Arg | His | Pro | ASP | Tyr | Ser | AGI | AGI | Deu | Ded | **** | 9 | | | | 529 |
| ACA Thr | TAT Tyr | GAA Glu | ACC Thr | ACT Thr | CTA Leu | GAG Glu | AAG Lys | TGC Cys | TGT Cys | GCC Ala | OCT Ala | Ala | GAT Asp | Pro | CAT | GAA | TGC Cys | TAT | GCC Ala | 549 |
| | | | | | | | ~~ | ~~~ | CTV: | CAA | CAG | CT. | CAG | ААТ | TTA | ATC | AAA | CAA | AAT Asn | 569 |
| | | | | | | ~~ | ~~> | CAC | ሞአር | AAA | مكلمك | CAG | TAA | GCG | CTA | TTA | GIT | CGT | TAC | 589 |
| Cys | Glu | Leu | Phe | Glu | Gln | Leu | GIA | GIU | JAL | nys | rie | GIII | -rail | | | | | | -•- | 307 |
| Thr | Lys | Lys | Val | Pro | Gln | Val | Ser | THE | Pro | TILL | Læu | AGT | GLU | · • • • • • • • • • • • • • • • • • • • | - | 9 | | | GGA Gly | 609 |
| AAA | GIG | GGC | AGC Ser | AAA Lys | TGT Cys | TGT Cys | AAA Lys | CAT | CCT | GAA Glu | GCA Ala | AAA Lys | AGA Arg | ATG Met | Pro | TGT Cys | GCA Ala | GAA | GAC Asp | 629 |
| | | | | | | | ~~ | WE A | - TVZI | CIV | באומני | CAT | CAC | AAA | ACC | CCA | GTA | AGT | GAC | 649 |
| | | | | | | | C | | - diales | · CTC | 244 | AGG | CGA | CCA | TGC | TIT | TCA | GCT | Asp CTG | |
| Arg | Val | Thr | Lys | Cys | Cys | Thr | Glu | ser | . Ten | var | ASII | wi | wrā | PLC | Cys | | | | | 669 |
| GAA Glu | GTC Val | GAT Asp | GAA Glu | ACA Thr | TAC | CIT Val | Pro | Lys | GAG Glu | Phe | TAA | Ala | GAA Glu | ACA Thr | Phe | Thr | Phe | His | GCA Ala | 689 |
| | | | | | | 22- | | CAC | 2 863 | CAD | ATY | AAG | AAA | CAR | ACT | . GCA | CIT | GTI | GAG Glu | 709 |
| | | | | | | | . ~~: | 302 | | CAC | CAR | CTC | : AA2 | , act | GIT | ATG | GAT | " GAT | TTC | 729 |
| Lev | Val | Lys | His | Lys | Pro | Lys | Ala | Thi | Lys | GIU | GIN | Lec | Lys | , MIC | . val | race | . ,—, | | | 123 |
| GC/ Ala | GCT Ala | Phe | Va] | Glu | Lys | Cys | Cys | : AAC | GCI Ala | ASE ASE | : GA1 Asp Møt | , rae | Glu | I Thi | Cys | Phe | Ala | Glu | GAG Glu | 749 |
| GGT | . AA | AAA | CM | GM | œ | GC | AG | CA | A GCT | CQ2 | TT | GG | TT | A TA | A CAT | CACA | TTT | | | 763 |
| Gly | Lys | Lys | : Lei | ı val | ALS | N A L | ı se | Gli | · vr | a vie | | | U C. | | | | | | | |

AAAAGCATCT CAGCCTACCA TGAGAATAAG AGAAAGAAAA TGAAGATCAA AAGCTT

Figure 11 (b)

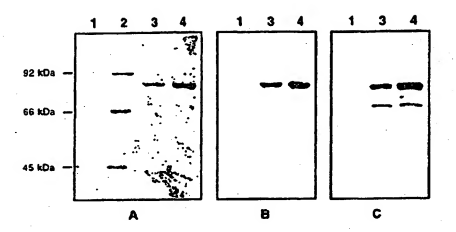


Figure 12

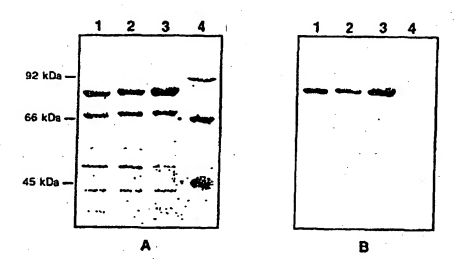


Figure 13

SEO. ID NO: 6

| œ | Leu | Gly | Leu | CAG Gln | Val | CAG Gln | CTC Leu | GAG Glu | CAG Gln | TCT Ser | GGA Gly | CCT Pro | GAG Glu | CTG Leu | GTG Val | aag Lys | CCT Pro | GG Gly | GCC Ala | 601 |
|---|--|---------------------------------|---|---|--|--|--|--|--|--------------------------|-----------------|--|--|---------------------------------|--|--|--|--|--|------------|
| TCA Ser | GTG Val | aag Lys | ATT Ile | TCC Ser | TGC Cys | aaa Lys | GCT Ala | TCT Ser | GGC Gly | TAC Tyr | GCA Ala | TTC Phe | AGT Ser | AGG Arg | TCT Ser | TGG | ATG Met | AAC Asn | TGG Trp | 621 |
| GTG Val | AAG Lys | CAG Gln | AGG Arg | CCT Pro | GGA Gly | CAG Gln | ggt Gly | CTT Leu | GAG Glu | TGG Trp | ATT Ile | GGA Gly | CGG Arg | ATT Ile | TAT TYT | CCT Pro | GGA Gly | TAD QaA | GCA Gly | 641 |
| gat Asp | ACC Thr | AAA Lys | TAC Tyr | TAA Asn | GCG Gly | aag Lys | TTC Pbe | AAG Lys | GCC | aag Lys | GOC Ala | ACA Thr | CTG Leu | ACT Thr | GCG Ala | GAC Asp | aga Arg | TCA Ser | TCC Ser | 661 |
| AGC | ACA Thr | GCC Ala | TAC Tyr | ATG Met | CAG Gln | CTC Leu | AGC Ser | AGC Ser | CTG Leu | ACC Thr | TCT Ser | GTG Val | Gly | TCT Ser | GOG Ala | GIC Val | TÁT Tyr | TTC | TCT Cys | 681 |
| GCA Ala | AAA Lys | GAG Glu | AAC Asn | AAT Asn | AGG | TTC Phe | GAC Asp | GAG Glu | AGG Arg | GCT Gly | TAC Tyr | TAT Tyr | GCT Ala | ATG Met | GAC Asp | TAC | 19G Trp | GC | CAA Gln | 701 |
| GGG | ACC Thr | ACG | GTC | ACC | GTC | TOC | TCA | COL | GGC | GGT GTV | GGC G1v | TCG | GGC | GGT | GGT | GGG | TCG Ser | GCT | GJA GGC | 721 |
| GIŞ | THE | 1111 | Vai | 1111 | vai | VE < |] | MYT. | | | 1 | ink | 9 7 8 | ynth | etiq | inė . | | | | |
| ~~~ | | TCT Ser | 110 | ATT Ile | CAG | AR< |] | CAG | TYPE | CCA | TAAT | TCC | ATG | TCC | ACA | TCA | GTA | GGA | GAC Asp | 741 |
| C) X | GGA GJY | TCT Ser | AAC Asn | ATT Ile | CAG Gln | TTG Leu | ACC Thr | CAG Gln | TCT | OCA Pro | AAT | TCC Ser | ATG Met | TCT | ACA Thr | TCA Ser | GTA Val | GGA Gly | GÁC | 741 761 |
| GGC G) y AGC Arg | GGA Gly GTC Val | Ser ACC Ser | AAC Asn I ATC Ile | ATT Ile >VL ACC Thr | CAG Gln TGC Cys | TTG Leu AAG Lys | ACC Thr GCC Ala | CAG Gln AGT Ser | TCT Ser CAG Gln | OCA Pro GAT Asp | AAT ASN GIG Val | TCC Ser GAT Asp | ATG Met ACT Thr | TCC Ser | ACA Thr GTA Val | TCA Ser GCC Ala | GTA Val TGG Trp | GGA Gly TAT Tyr | GAC ASP | 784 |
| GGC Gly AGG Arg CAG | GGA GIY GTC Val Lys | Ser ACC Ser CCA Pro | AAC Asn ATC Ile GOG Gly | ATT Ile >VL ACC Thr CAA Gln | CAG Gln TGC Cys TCT Ser | TTG Leu AAG Lys | ACC Thr GCC Ala AAA Lys | CAG Gln AGT Ser CTA Leu | TCT Ser CAG Gln CTG Leu | CCA Pro GAT Asp | AAT ASN GIG Val | TCC Ser GAT Asp TCG Trp | ATG Met ACT Thr GCA Ala | TCC Ser TCC Ser ACT | ACA Thr GTA Val ACC Thr | TCA Ser GCC Ala CGG Arg | GTA Val TGG Trp CAC His | GGA Gly TAT Tyr ACT Thr | GAC Asp CAA Gln | 761 |
| GGC Gly ACC Arg CAC Glr Val | GGA GIV GTC Val AAA Lys | ACC Ser CCA Pro | AAC Asn I ATC Ile GOG Gly COC Arg | ATT Ile >VL ACC Thr CAA Gln TTC Phe | CAG Gln TGC Cys TCT Ser ACA Thr | TTG Leu AAG Lys CCT Pro | ACC Thr CCC Ala AAA Lys AGT Ser | CAG Gln AGT Ser CTA Leu GGA Gly | CAG Gln CTG Leu TCT Ser | GAT ASP ATT Ile | AAT ASN GTG Val | TCC Ser GAT Asp TGG Trp GAT Asp | ATG Net ACT Thr GCA Ala TTC Phe | TCC Ser TCC Ser TCC Ser TCC Ser | ACA Thr GTA Val ACC Thr | TCA Ser GCC Ala CGG Arg ACC Thr | GTA Val TGG Trp CAC His | GGA Gly TAT Tyr ACT Thr AGC Ser | GAC ASP CAA Gln GGA Gly | 761 |

Figure 14

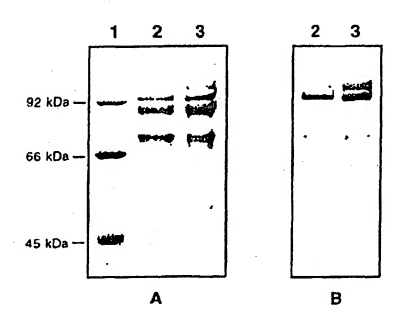


Figure 15

| PRODUIT | Cl ₅₀ (nM) |
|-----------------------------------|-----------------------|
| RG12986 | 5 0 |
| SAH-vWF694-708 | 50000 |
| SAH-vWF _{C471,474->G} | 2 0 |
| SAH-VWF _{C471,474->G} | <10 |

Figure 16

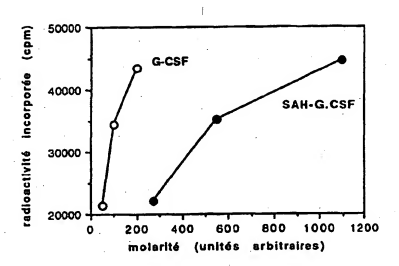


Figure 17

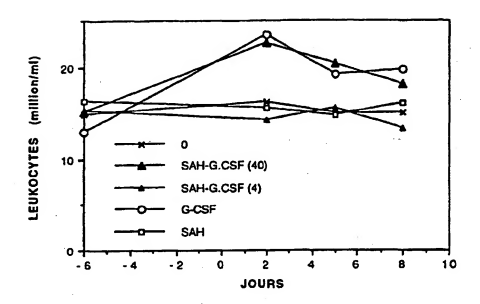


Figure 18

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.